

Suigonan Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 2000 IE + 1000 IE

Autorizzato

- Serum gonadotrophin
- Chorionic gonadotrophin
- Serum gonadotrophin
- Chorionic gonadotrophin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Suigonan Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 2000 IE + 1000 IE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Disponibile solo in [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Suino

- carni e frattaglie. 6 giorno

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

- carni e frattaglie. 6 giorno

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

- carni e frattaglie. 6 giorno

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

- carni e frattaglie. 6 giorno

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG03GA99

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/03/1982

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

10430

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/03/1982

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.