

# INTERGONAN 5000IU ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizzato

- Serum gonadotrophin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

INTERGONAN 5000IU ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Caprino

Bovini (vacca)

Ovino

Coniglio

Cane

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

5000.00 international unit(s) / 1.00 Flaconcino

---

**Forma farmaceutica:**

Concentrato e solvente per soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**Caprino**

- carne e visceri, latte. 0 giorno

- 

**Bovini (vacca)**

- carne e visceri, latte. 0 giorno

- 

**Ovino**

- carne e visceri, latte. 0 giorno

- 

**Coniglio**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Coniglio**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Cane**

- non applicabile. no withdrawal period

---

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

QG03GA03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Grecia

---

**Disponibile in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Greek](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

18/09/1985

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

53514/13-08-2008/K-0025103

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/02/2016

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)