

INTERGONAN 5000IU KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizzato

- Serum gonadotrophin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

INTERGONAN 5000IU KONIS KAI 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