

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

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

### **Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

2000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

2000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 Dozė

---

### **Vaisto forma:**

Milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti po oda:**

- 

#### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

---

### **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QG03GA99

---

### **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Galima įsigyti:**

Denmark

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Danų](#)

Pateikiama tik [Danų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

---

**Registruotojas:**

Intervet International B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

8/03/1982

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

**Atsakinga institucija:**

Danish Medicines Agency

---

**Registracijos numeris:**

10430

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

8/03/1982

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.