

INTERGONAN 1000IU KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Igaliotas

- Serum gonadotrophin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

INTERGONAN 1000IU KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Ožka

Karvė

Avis

Triušis

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

1000.00 international unit(s) / 1.00 Flakonas

Vaisto forma:

Koncentratas ir tirpiklis injekciniam tirpalui

Withdrawal period by route of administration:**Leisti į raumenis:****• Ožka**

- Meat and offal, milk. 0 day

• Karvė

- Meat and offal, milk. 0 day

• Avis

- Meat and offal. 0 day

• Triušis

- Meat and offal. 0 day

Leisti po oda:**• Šuo**

- Not applicable. no withdrawal period

• Triušis

- Meat and offal. 0 day

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

QG03GA03

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

19/09/1985

Serijos išleidimo gamybos vietos:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.
Intervet International GmbH

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos pažymėjimo numeris:

53395/12-08-2008/K-0025102

Registracijos statuso pasikeitimo data:

29/02/2016

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983300>