

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

Awtorizzat

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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

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

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaċewtika:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ingliz](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#)

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Pig

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injezzjoni indur 6 dogni wara l-għoti.

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injezzjoni indur 6 dogni wara l-għoti.

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injezzjoni indur 6 dogni wara l-għoti.

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injezzjoni indur 6 dogni wara l-għoti.

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QG03GA99

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Denmark

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Daniż](#)

Disponibbli biss fi [Daniż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet International B.V.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

8/03/1982

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Awtorità responsabbli:

Danish Medicines Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

10430

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

8/03/1982

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.