

INTERGONAN 5000IU KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorisert

- Serum gonadotrophin

Product identification

Legemidlets navn:

INTERGONAN 5000IU KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i English

Dyrearter:

geit

ku

sau

kanin

hund

Administrering:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i English

5000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Konsentrat og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær bruk:**

- **geit**

- Meat and offal, milk. 0 dag

- **ku**

- Meat and offal, milk. 0 dag

- **sau**

- Meat and offal, milk. 0 dag

- **kanin**

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

- **kanin**

- Slakt. 0 dag

- **hund**

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG03GA03

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

EL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Greek

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

19/09/1985

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

53514/13-08-2008/K-0025103

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

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/600000983281>