

PLUSET 500 IU/500 IU powder and solvent for solution for injection for cattle

Toegelaten

- Luteinising hormone
- FOLLICLE-STIMULATING HORMONE

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PLUSET 500 IU/500 IU powder and solvent for solution for injection for cattle
Pluset Vet. 500+500 IE pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 international unit(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 international unit(s) / 10.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG03GA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Denemarken

Beschikbaar in:

Denemarken

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Calier S.A.

Handelsvergunningsdatum:

8/09/2008

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Calier S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

42390

Datum toelatingswijziging:

8/09/2008

Rapporterende lidstaat:

Italië

Procedurenummer:

IT/V/0117/001

Betrokken lidstaten:

België Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Duitsland Griekenland
Hongarije Ierland Luxemburg Nederland Polen Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.