

SERGON, 500IU/ml, Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

Toegelaten

- Gonadotropin, equine, serum

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

SERGON, 500IU/ml, Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Pinken

Zeugen

Schaap

Fokvoedster

Koeien

Geit

Teven

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Pinken

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Zeugen

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Fokvoedster

- Meat and offal. 0 day

-

Koeien

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

Intramusculair gebruik:

-

Pinken

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Zeugen

- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Fokvoedster

- Meat and offal. 0 day

-

Koeien

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG03GA03

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

14/01/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

Datum toelatingswijziging:

14/04/2008

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.

Bijsluiter

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

Etikettering

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