

# Ovogest 1000 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Tiere

Toegelaten

- Serum gonadotrophin

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Ovogest 1000 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Tiere

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund  
Paard  
Varken

### **Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Portugees](#)

Intramusculair gebruik

## Productgegevens

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

5000.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

---

### Farmaceutische vorm:

Poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

---

### Wachttijd per toedieningsweg:

#### Intraveneus gebruik:

- 

##### Rund

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

- 

##### Paard

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

- 

##### Varken

- Meat and offal. 0 day

### Other use:

- 

##### Rund

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

- 

##### Paard

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

- 

### **Varken**

- Meat and offal. 0 day

### **Intramusculair gebruik:**

- 

### **Rund**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- 

### **Paard**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- 

### **Varken**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QG03GA01

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Duitsland

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in Duits

---

## 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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

17/11/2005

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

6021798.00.00

---

**Datum toelatingswijziging:**

17/11/2005

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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