

INTERGONAN 5000IU KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorisert

- Serum gonadotrophin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

INTERGONAN 5000IU KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

geit
ku
sau
kanin
hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Legemiddelform:

Konsentrat og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

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

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Tilgjengelig i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Portugisisk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/09/1985

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

53514/13-08-2008/K-0025103

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/02/2016

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet