

# Ovogest 300 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Tiere

Autorisert

- Serum gonadotrophin

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Ovogest 300 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Tiere

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe

hund

hest

katt

gris

### **Administrasjonsvei:**

Intravenøs bruk

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Portugisisk](#)

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

1500.00 internasjonal(e) enhet(er) / 5.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intravenøs bruk:

- 

#### storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

#### hest

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- 

#### gris

- Slakt. 0 dag

#### Other use:

- 

#### storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

#### hest

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- 

**gris**

- Slakt. 0 dag

**Intramuskulær bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

**hest**

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- 

**gris**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QG03GA01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

17/11/2005

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

6021812.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

17/11/2005

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.