

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

Dopuszczony

- Serum gonadotrophin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie dożylnie

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [grecki](#) [angielski](#) [włoski](#) [portugalski](#)
Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
5000.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie dożylne:

-

Cattle

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

-

Horse

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Other use:

-

Cattle

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

-

Horse

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

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

-

Horse

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG03GA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet Deutschland GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/11/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

6021798.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/11/2005

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.