

PLUSET 500 IU/500 IU powder and solvent for solution for injection for cattle

Autorizado

- Luteinising hormone
- FOLLICLE-STIMULATING HORMONE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PLUSET 500 IU/500 IU powder and solvent for solution for injection for cattle

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
500.00 unidade(s) internacionais / 10.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
500.00 unidade(s) internacionais / 10.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Pó e solvente para solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia
 - Milk. 0 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG03GA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Calier S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/02/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Calier S.A.

Laboratorios Calier S.A.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

400742.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

4/06/2009

Estado-Membro de referência:

Itália

Número de procedimento:

IT/V/0117/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia França Alemanha Grécia

Hungria Irlanda Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Espanha

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.