

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

Autorizado

- FOLLICLE-STIMULATING HORMONE
- Luteinising hormone

Identificação do produto

Nome do medicamento:

PLUSET 500 IU/500 IU powder and solvent for solution for injection for cattle
Pluset Vet. 500+500 IE pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

500.00 unidade(s) internacionais / 10.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

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:

Dinamarca

Disponível em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Calier S.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

8/09/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

42390

Data de alteração do estado de autorização:

8/09/2008

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

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041674>