

# 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

Pluset poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

---

### **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:**

Países Baixos

---

### **Disponibilidade:**

Países Baixos

---

### **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:**

16/06/2004

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 10171

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

7/07/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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