

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

Documentos

Combined File of all Documents

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