

Suigonan Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 2000 IE + 1000 IE

Autorizado

- Serum gonadotrophin
- Chorionic gonadotrophin
- Serum gonadotrophin
- Chorionic gonadotrophin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Suigonan Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 2000 IE + 1000 IE

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

2000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

2000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Pó e solvente para solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Pig

- Meat and offal. 6 dia

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 dia

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 dia

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 dia

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG03GA99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/03/1982

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

10430

Data da alteração do estado de autorização:

8/03/1982

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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