

INTERGONAN 5000IU KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Serum gonadotrophin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

INTERGONAN 5000IU KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Substância ativa:

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](#)

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

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

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

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 intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

5000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Frasco para injetáveis

Forma farmacêutica:

Concentrado e solvente para solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Goat

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Cattle (cow)

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 dia

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG03GA03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

18/09/1985

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

53514/13-08-2008/K-0025103

Data da alteração do estado de autorização:

28/02/2016

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet