

INTERGONAN 1000IU KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizat

- Serum gonadotrophin

Product identification

Denumirea medicamentului:

INTERGONAN 1000IU KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Capră

Bovine (vacă)

Oaie

Iepure

Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

1000.00 unități internaționale / 1.00 Flacon

Forma farmaceutică:

Concentrat și solvent pentru soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intramusculară:****• Capră**

- Carne și organe, lapte. 0 zi

• Bovine (vacă)

- Carne și organe, lapte. 0 zi

• Oaie

- Carne și organe. 0 zi

• Iepure

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:**• Câine**

- Nu se aplică. no withdrawal period

• Iepure

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG03GA03

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

19/09/1985

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

53395/12-08-2008/K-0025102

Data modificării statusului autorizației:

29/02/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983300>