

Intergonan 240 I.E./ml Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe, Kaninchen und Nerze

Autorizat

- Gonadotropin, equine, serum

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Intergonan 240 I.E./ml Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe, Kaninchen und Nerze

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Iepure

Nurcă

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

240.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. no withdrawal period

Nicht bei Schafen anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr bestimmt ist.

-

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG03GA03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Deutschland GmbH

Data autorizației de comercializare:

20/10/1995

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

30389.00.00

Data modificării statusului autorizației:

18/10/2005

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.