

PLUSET 500 IU/500 IU powder and solvent for solution for injection for cattle

Oprávněný

- FOLLICLE-STIMULATING HORMONE
- Luteinising hormone

Product identification

Názov lieku:

PLUSET 500 IU/500 IU powder and solvent for solution for injection for cattle
Pluset Vet. 500+500 IE pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

500.00 international unit(s) / 10.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

500.00 international unit(s) / 10.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG03GA90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Dánsko

Available in:

Dánsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

8/09/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Calier S.A.

Zodpovedný orgán:

Danish Medicines Agency

Číslo registrácie:

42390

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/09/2008

Referenčný členský štát:

Taliansko

Číslo postupu:

IT/V/0117/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Česko Dánsko Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko
Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041674>