

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

Oprávněný

- Luteinising hormone
- Follitropin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### 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

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramuskulárne použitie:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 0 day
  - Milk. 0 day
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QG03GA90

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliancky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Holandsko

---

**Dostupné v:**

Holandsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

16/06/2004

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Calier S.A.

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Číslo registrácie:**

REG NL 10171

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

7/07/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Taliano

---

**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 [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.