

# Suigonan Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 2000 IE + 1000 IE

Ima  
dovoljenje za  
promet

- Serum gonadotrophin
- Chorionic gonadotrophin
- Serum gonadotrophin
- Chorionic gonadotrophin

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Suigonan Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 2000 IE + 1000 IE

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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

### Pot uporabe:

Subkutana uporaba

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v English

1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v English

2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v English

1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Farmaceutska oblika:**

Na voljo samo v Spanish English Lithuanian Portuguese Romanian

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Subkutana uporaba:**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QG03GA99

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Denmark

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Danish](#)

Na voljo samo v [Danish](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet International B.V.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

8/03/1982

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

**Pristojni organ:**

Danish Medicines Agency

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

10430

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

8/03/1982

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.