

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 slagtning inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagtning 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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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