

Intergonan 6000 ui pó e solvente para solução injectável para bovinos, ovinos, coelhos e cães

Ima
dovoljenje za
promet

- Serum gonadotrophin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Intergonan 6000 ui pó e solvente para solução injectável para bovinos, ovinos, coelhos e cães

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

krava

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

Na voljo samo v [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)
psice

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

240.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe: intramuskularna uporaba:

-

krava

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

-

Sheep (ewe)

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

-

Rabbit (adult female)

- Meat and offal. 0 day
-

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

QG03GA03

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](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

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](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

MSD Animal Health Lda.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

21/09/2005

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

51600

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

18/03/2013

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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