

SERGON, 500IU/ml, Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

Godkänd

- Gonadotropin, equine, serum

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

SERGON, 500IU/ml, Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (kvinga)

Svin (sugga)

Får

Kanin (avelshona)

Nöt (ko)

Get

Hund (tik)

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Nöt (kviga)

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Svin (sugga)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Kanin (avelshona)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt (ko)

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

Intramuskulär användning:

-

Nöt (kviga)

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Svin (sugga)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Kanin (avelshona)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt (ko)

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QG03GA03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

14/01/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/116/92-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/04/2008

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.