

Pluset powder and solvent for solution for injection

Godkänd

- Luteinising hormone
- FOLLICLE-STIMULATING HORMONE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

500.00 international unit(s) / 10.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

500.00 international unit(s) / 10.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QG03GA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Tillgänglig i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Calier S.A.

Godkännandedatum:

26/09/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10665/001/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/09/2008

Referensmedlemsstat:

Italien

Procedurnummer:

IT/V/0117/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Tjeckien Danmark Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern
Irland Luxemburg Nederländerna Polen Portugal Spanien
Storbritannien (Nordirland)

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