

# Intergonan 240 I.E./ml Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe, Kaninchen und Nerze

Auktoriserad

- Serum gonadotrophin

## Product identification

### **Läkemedlets namn:**

Intergonan 240 I.E./ml Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe, Kaninchen und Nerze

---

### **Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### **Djurslag:**

Nöt

Får

Kanin

Mink

Svin

---

### **Administreringsväg:**

Intramuskulär användning

---

## Product details

### **Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
240.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Intramuskulär användning:**

##### **• Nöt**

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

##### **• Får**

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Schafen anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr bestimmt ist.

##### **• Kanin**

- Meat and offal. 0 dygn

##### **• Mink**

##### **• Svin**

- Meat and offal. 0 dygn
- 

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QG03GA03

---

### **Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Authorised in:**

Tyskland

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Intervet International GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

30389.00.00

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

18/10/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992574>