

# PG 600 MONODOSIS (200 UI/400 UI) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

Разрешен

- Gonadotropin, equine, serum
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

PG 600 MONODOSIS (200 UI/400 UI) LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

нераждала свиня

свиня

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

---

### Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

- 

#### нераждала свиня

- Meat and offal. 0 day

- 

#### свиня

- Meat and offal. 0 day

#### Подкожно приложение:

- 

#### нераждала свиня

- Meat and offal. 0 day

- 

#### свиня

- Meat and offal. 0 day

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QG03GA99

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Spain

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Испански

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

2/07/2013

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

2843 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

2/07/2013

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.