

P.G. 600, Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

Разрешен

- Chorionic gonadotrophin
- Gonadotropin, equine, serum

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

P.G. 600, Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

нераждала свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

200.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски
400.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Прах и разтворител за инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

нераждала свиня

- Meat and offal. 0 day

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

нераждала свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) 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
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски

Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

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

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

26/03/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/246/92-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/05/2008

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.