

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

Autorisiert

- Chorionic gonadotrophin
- Gonadotropin, equine, serum

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Sau

Sau, nicht gebärend

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

200.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

400.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

-

Sau

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Sau, nicht gebärend

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Sau

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Sau, nicht gebärend

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG03GA99

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

26/03/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/246/92-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/05/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.