

P.G. 600 - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Schweine

Zugelassen

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN
- Gonadotropin, equine, serum

Produktidentifikation

Arzneimittel:

P.G. 600 - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 international unit(s) / 1.00 Durchstechflasche

Verfügbar nur in englisch

400.00 international unit(s) / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QG03GA99

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Faltschachtel mit 5 Durchstechflaschen mit Pulver und 5 Durchstechflaschen mit je 5 ml Lösungsmittel. Farblose 5 ml Durchstechflaschen, Glastyp I (Ph. Eur.), verschlossen mit einem Halogenbutylgummistopfen, versiegelt mit einer kodierten Aluminiumkappe.

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet Ges.m.b.H.

Zulassungsdatum:

1/10/1970

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

14615

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/10/1970

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Packungsbeilage

at-puar-600000089777-np-pg-de.pdf