

PG 600, prašek in vehikel za raztopino za injiciranje za prašiče

Engedélyezett

- Gonadotropin, equine, serum
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Termék azonosítása

Készítmény neve:

PG 600, prašek in vehikel za raztopino za injiciranje za prašiče

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

koca

emse

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

400.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Por és oldószer oldatos injekcióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

koca

- Meat and offal. 0 day Meso in organi : 0 dni

-

emse

- Meat and offal. 0 day Meso in organi : 0 dni

Subcutan alkalmazás:

-

koca

- Meat and offal. 0 day Meso in organi : 0 dni

-

emse

- Meat and offal. 0 day Meso in organi : 0 dni

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QG03GA99

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

31/05/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Engedély száma:

NP/V/0259/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

31/05/2002

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.