

PG 600 injekció A.U.V.

Viðurkennt

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN
- Gonadotropin, equine, serum

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PG 600 injekció A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyfsstofn, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QG03GA03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Hungarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Hungarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

26/10/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/10/1995

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078625>