**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000064748

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

Autorizzato

- Chorionic gonadotrophin
- Gonadotropin, equine, serum

# Identificazione del prodotto

#### Denominazione del medicinale:

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

#### Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

# Specie di destinazione:

Suino (scrofa)

Suino (scrofa, nullipara)

#### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

# Informazioni sul prodotto

# Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English 200.00 international unit(s) / 1.00 Dose

#### Forma farmaceutica:

Polvere e solvente per soluzione iniettabile

## Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### **Uso sottocutaneo:**

•

## Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

## Suino (scrofa, nullipara)

- carni e frattaglie. 0 giorno

#### **Uso intramuscolare:**

•

## Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. O giorno

•

# Suino (scrofa, nullipara)

- carni e frattaglie. 0 giorno

## Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

**QG03GA99** 

## Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

#### Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

#### Autorizzato in:

Repubblica Ceca

#### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Czech

## Ulteriori informazioni

## Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

## Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

## Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

## Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/03/1992

#### Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

## Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

#### Numero di autorizzazione:

96/246/92-C

### Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/05/2008

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

# Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.