

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

Sostanza 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

Disponibile solo in English
400.00 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. 0 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

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.