

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

Awtorizzat

- Gonadotropin, equine, serum
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

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

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#)

[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#)

[Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal taħt il-ġilda

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
400.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
200.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

**Użu għal ġol-muskoli:**

- 

**Pig (sow)**

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

- 

**Pig (young female)**

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

**Użu għal taħt il-ġilda:**

- 

**Pig (sow)**

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

- 

**Pig (young female)**

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

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QG03GA99

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Sloven](#)

Disponibbli biss fi [Sloven](#)

Disponibbli biss fi [Sloven](#)

Disponibbli biss fi [Sloven](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Intervet International B.V.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

31/05/2002

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Intervet International B.V.

---

**Awtorità responsabbli:**

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

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

NP/V/0259/001

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

31/05/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.