

PG 600 pulveris un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai cūkām

Niet
gemachtigd

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN
- Gonadotropin, equine, serum

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PG 600 pulveris un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai cūkām

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Zeugen

Gelten

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
200.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
400.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Zeugen

- Meat and offal. 0 day

-

Gelten

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Gelten

- Meat and offal. 0 day

-

Zeugen

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG03GA99

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

24/06/1993

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/NRP/93/0028

Datum toelatingswijziging:

2/12/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.