

PG 600 (200 j.m. + 400 j.m.) /5 ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Toegelaten

- Chorionic gonadotrophin
- Gonadotropin, equine, serum

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PG 600 (200 j.m. + 400 j.m.) /5 ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
200.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
400.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG03G

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Polen

Beschikbaar in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

12/11/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

0414

Datum toelatingswijziging:

12/11/1997

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.