

P.G. 600

Upoważniony

- Disodium phosphate dihydrate
- Serum gonadotrophin
- Chorionic gonadotrophin

Product identification

Nazwa leku:

P.G. 600

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

0.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
400.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
200.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie podskórne:

• **Pig (female)**

- Meat and offal. 0 day

• **Pig (young female)**

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG03GA99

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

25/10/1979

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Intervet International GmbH

Organ odpowiedzialny:

MdS

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

20/06/2018

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

Documents

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093702>