

P.G. 600, Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

Autorizado

- Chorionic gonadotrophin
- Gonadotropin, equine, serum

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

P.G. 600, Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

200.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

400.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Pó e solvente para solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig (sow, nullipar)

- Meat and offal. 0 dia

Via intramuscular:

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig (sow, nullipar)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG03GA99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

26/03/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/246/92-C

Data da alteração do estado de autorização:

7/05/2008

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.