

P.G. 600 - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Schweine

Autorizado

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN
- Gonadotropin, equine, serum

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

P.G. 600 - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Schweine

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](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

200.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Frasco para injetáveis

Disponível apenas em inglês

400.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Frasco para injetáveis

Forma farmacêutica:

Pó e solvente para solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

•

Pig

- 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:

Áustria

Disponibilidade:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

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](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Ges.m.b.H.

Data de autorização de introdução no mercado:

1/10/1970

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

14615

Data da alteração do estado de autorização:

1/10/1970

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.

Rotulagem

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.

at-puar-600000089777-np-pg-de.pdf