

SERGON PG 400+200 UI

Autorizat

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN
- Gonadotropin, equine, chorionic

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SERGON PG 400+200 UI

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Porc (scroafă pentru reproducție)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

200.00 unități internaționale / 1.00 Flacon

Disponibile numai în [English](#)

400.00 unități internaționale / 1.00 Flacon

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

- **Porc (scroafă pentru reproducție)**

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

- **Porc (scroafă pentru reproducție)**

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG03GA01

QG03GA03

QG03GA99

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

cutie cu 6 x 20 doze liofilizat + 6 x 40 ml diluant

cutie cu 5 x 10 doze liofilizat + 5 x 20 ml diluant

cutie cu 5 x 5 doze liofilizat + 5 x 10 ml diluant

cutie cu 10 x 1 doza liofilizat + 10 x 2 ml diluant

cutie cu 5 x 1 doza liofilizat + 5 x 2 ml diluant

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

15/01/2009

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

150156

Data modificării statusului autorizației:

15/01/2009

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040428>