

PG 600 pulveris un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai cūkām

Neautorizat

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN
- Gonadotropin, equine, serum

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PG 600 pulveris un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai cūkām

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc (scroafă)

Porc (scroafă nulipară)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
200.00 unități internaționale / 1.00 unitate(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
400.00 unități internaționale / 1.00 unitate(i)

Forma farmaceutică:

Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 0 zi

•

Porc (scroafă nulipară)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

•

Porc (scroafă nulipară)

- Carne și organe. 0 zi

•

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG03GA99

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

24/06/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/93/0028

Data modificării statusului autorizației:

2/12/2024

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.