

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

Autorizat

- Chorionic gonadotrophin
- Gonadotropin, equine, serum

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc (scroafă)

Porc (scroafă nulipară)

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 unități internaționale / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză
400.00 unități internaționale / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc (scroafă nulipară)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc (scroafă nulipară)

- 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:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Letonă Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

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](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

26/03/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/246/92-C

Data modificării statusului autorizației:

7/05/2008

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.