

P.G. 600

Autorizat

- Chorionic gonadotrophin
- Serum gonadotrophin
- Disodium phosphate dihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

P.G. 600

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc (femelă)

Scrofițe

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

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

Disponibile numai în Engleză

0.63 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Porc (femelă)

- Carne și organe. 0 zi

-

Scrofițe

- 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 Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în Italiană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

25/10/1979

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

20/06/2018

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

Documente

Combined File of all Documents

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