

PG 600 pulveris un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai cūkām

Neoprāvnēny

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN
- Gonadotropin, equine, serum

Identifikācija lieku

Nāzov lieku:

PG 600 pulveris un šķīdinātājs šķīduma injekcijām pagatavošanai cūkām

Ūčinnā lātka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ciel'ové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dānsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliānsky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Mađarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dānsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliānsky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Mađarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulārne použitie

Subkutānne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

200.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)

Dostupné len v [English](#)

400.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)

Lieková forma:

Prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 0 day

-

Pig (sow, nullipar)

- Meat and offal. 0 day

Subkutánne použitie:

-

Pig (sow, nullipar)

- Meat and offal. 0 day

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG03GA99

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

24/06/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/NRP/93/0028

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/12/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.