

P.G. 600 - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Schweine

Ima
dovoljenje za
promet

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN
- Gonadotropin, equine, serum

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

P.G. 600 - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Schweine

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

200.00 international unit(s) / 1.00 Viala

Na voljo samo v [English](#)

400.00 international unit(s) / 1.00 Viala

Farmacevtska oblika:

Prašek in vehikel za raztopino za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QG03GA99

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Austria

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [German](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet Ges.m.b.H.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

1/10/1970

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Pristojni organ:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

14615

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/10/1970

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

at-puar-600000089777-np-pg-de.pdf