

File downloaded on 2026-05-13

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000056172>

PG 600 (200 j.m. + 400 j.m.) /5 ml

Разрешен

Лiofilizat i rozpuszczalnik do  
sporządzania roztworu do  
wstrzykiwań

- Chorionic gonadotrophin
- Gonadotropin, equine, serum

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

PG 600 (200 j.m. + 400 j.m.) /5 ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

СВИНЯ

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
200.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
400.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Подкожно приложение:

- 

##### **свиня**

- Meat and offal. 0 day

#### Интрамускулно приложение:

- 

##### **свиня**

- Meat and offal. 0 day

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QG03G

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

### Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Poland

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Полски

Налично само в Полски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски

Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

12/11/1997

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0414

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

12/11/1997

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.