

# PG 600, Iiofilizat i otapalo za injekciju, za svinje

Zugelassen

- Gonadotropin, equine, chorionic
- Gonadotropin, equine, serum

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

PG 600, Iiofilizat i otapalo za injekciju, za svinje

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Schwein, weiblich

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

400.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**subkutane Anwendung:**

- 

**Schwein, weiblich**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schwein, weiblich**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QG03GA99

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Kroatien

---

**Verfügbar in:**

Kroatien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

---

**Zulassungsdatum:**

6/11/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.  
Intervet International GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

UP/I-322-05/24-01/158

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/11/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.