

PG 600 LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SOLUTION INJECTABLE

Autorizado

- Serum gonadotrophin
- Chorionic gonadotrophin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PG 600 LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SOLUTION INJECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

80.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG03GA99

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet

Fecha de autorización de comercialización:

27/09/1983

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/1336148 8/1983

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/09/2008

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.