

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

Autorizado

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN
- Gonadotropin, equine, serum

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Vial

Disponible únicamente en [English](#)  
400.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Vial

---

### Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### 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:

Austria

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/10/1970

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.  
Intervet International GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

14615

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/10/1970

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Prospecto

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

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