

Pg 600, pó e solvente para solução injetável para porcas e primíparas.

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Pg 600, pó e solvente para solução injetável para porcas e primíparas.

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdas primíparas

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

400.00 Unidad(es) internacional(es) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

400.00 Unidad(es) internacional(es) / 5.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Cerdas primíparas

- 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:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

MSD Animal Health Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

18/07/1977

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

222/01/09NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2019

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

Documentos

Combined File of all Documents

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