

PG 600 ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN
- Serum gonadotrophin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PG 600 ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

400.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Hellas M.A.E.

Fecha de autorización de comercialización:

15/06/1983

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

293289/16-06-1983/K-0048601

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/07/2021

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