

# P.G. 600, Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

Autorisé

- Chorionic gonadotrophin
- Gonadotropin, equine, serum

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

P.G. 600, Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc (truie)

Porc (truie, nullipare)

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais  
400.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre et solvant pour solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Porc (truie)**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Porc (truie, nullipare)**

- Viande et abats. 0 day

**Voie intramusculaire:**

- 

**Porc (truie)**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Porc (truie, nullipare)**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QG03GA99

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Czech

Disponible uniquement en [Czech](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

26/03/1992

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/246/92-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

7/05/2008

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.