

## P.G. 600

Autorizzato

- Chorionic gonadotrophin
- Serum gonadotrophin
- Disodium phosphate dihydrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

P.G. 600

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino (scrofa)

Suino (scrofetta)

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

400.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

0.63 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

•

**Suino (scrofa)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Suino (scrofetta)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QG03GA99

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

5 flac da 5 dosi liof. + 5 flac solv da 25 ml

5 flac da 1 dose liof + 5 flac solv da 5ml

1 flac da 5 dosi liof. + 1 flac solv da 25 ml

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/10/1979

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/06/2018

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti