

# PG 600 (200 j.m. + 400 j.m.) /5 ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Toegelaten

- Chorionic gonadotrophin
- Gonadotropin, equine, serum

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

PG 600 (200 j.m. + 400 j.m.) /5 ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
200.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
400.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Subcutaan gebruik:**

- 

##### **Varken**

- Meat and offal. 0 day

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

##### **Varken**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QG03G

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Polen

---

### **Beschikbaar in:**

Polen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

12/11/1997

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Vergunningsnummer:**

0414

---

**Datum toelatingswijziging:**

12/11/1997

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.