

## P.G. 600

Toegelaten

- Chorionic gonadotrophin
- Serum gonadotrophin
- Disodium phosphate dihydrate

## Productidentificatie

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

P.G. 600

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Vrouwelijke varkens

Jonge vrouwelijke varkens

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

400.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Vrouwelijke varkens**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Jonge vrouwelijke varkens**

- Meat and offal. 0 day

---

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

:

QG03GA99

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Italië

---

**Beschikbaar in:**

Italië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

---

## 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:**

25/10/1979

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

20/06/2018

---

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

## Documenten

Combined File of all Documents

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