

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

Upoważniony

- Chorionic gonadotrophin
- Gonadotropin, equine, serum

## Product identification

### Nazwa leku:

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

### Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

### Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

## Product details

### Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

200.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

400.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

**Postać farmaceutyczna:**

Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Podanie podskórne:**

• **Pig (sow)**

- Meat and offal. 0 day

• **Pig (sow, nullipar)**

- Meat and offal. 0 day

**Podanie domięśniowe:**

• **Pig (sow)**

- Meat and offal. 0 day

• **Pig (sow, nullipar)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QG03GA99

---

**Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#)

Dostępne wyłącznie w [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

26/03/1992

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Intervet International GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

96/246/92-C

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

26/03/1992

---

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

## Documents

### Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

### Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

### oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064748>