

File downloaded on 2026-06-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000096409>

# PG 600 liofilizatas ir skiediklis injekciniam tirpalui

Niedopuszczony do obrotu

- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN
- Gonadotropin, equine, serum

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

PG 600 liofilizatas ir skiediklis injekciniam tirpalui

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
200.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
400.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie domięśniowe:

- 

#### Pig

- Meat and offal. 0 day

#### Podanie podskórne:

- 

#### Pig

- Meat and offal. 0 day

---

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

QG03GA99

---

### Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

### Status pozwolenia:

Surrendered

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w litewski

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

21/12/1995

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

---

### **Organ odpowiedzialny:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Numer pozwolenia:**

LT/2/95/0262/001-002

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

26/11/2006

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

RV0262.pdf