

# PG 600, liofilizat i otapalo za injekciju, za svinje

Autorizado

- Gonadotropin, equine, chorionic
- Gonadotropin, equine, serum

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

PG 600, liofilizat i otapalo za injekciju, za svinje

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via subcutânea

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

200.00 unidade(s) internacionais / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

400.00 unidade(s) internacionais / 5.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado e solvente para solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via subcutânea:**

•

**Pig (female)**

- Meat and offal. 0 dia

**Via intramuscular:**

•

**Pig (female)**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG03GA99

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Croácia

---

**Disponibilidade:**

Croácia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

6/11/2014

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.  
Intervet International GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número da autorização:**

UP/I-322-05/24-01/158

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

5/11/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.