

# Pg 600, pó e solvente para solução injetável para porcas e primíparas.

Autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Pg 600, pó e solvente para solução injetável para porcas e primíparas.

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

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

### Via de administração:

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

400.00 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 (sow, primipar)**

- 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:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Embalagem com 1 frasco de 5 doses de liofilizado e 1 frasco de 25 ml de solvente

Embalagem com 5 frascos de 1 dose de liofilizado e 5 frascos de 5 ml de solvente

---

## 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:**

MSD Animal Health Lda.

---

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

18/07/1977

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

222/01/09NFVPT

---

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

1/01/2019

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents