

PG 600 (200 j.m. + 400 j.m.) /5 ml

Autorizat

Liofilizat i rozpuszczalnik do  
sporządzania roztworu do  
wstrzykiwań

- Chorionic gonadotrophin
- Gonadotropin, equine, serum

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

PG 600 (200 j.m. + 400 j.m.) /5 ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
200.00 unități internaționale / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
400.00 unități internaționale / 5.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare subcutanată:**

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

#### **Administrare intramusculară:**

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QG03G

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

### **Disponibil în:**

Poland

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

12/11/1997

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

0414

---

**Data modificării statusului autorizației:**

12/11/1997

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.