

# P.G. 600

Autorizat

- Disodium phosphate dihydrate
- Serum gonadotrophin
- Chorionic gonadotrophin

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

P.G. 600

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

### Specii țintă:

Porc (femelă)

Scrofițe

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

0.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)

400.00 international unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

200.00 international unit(s) / 1.00 Doză

---

**Forma farmaceutică:**

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administrare subcutanată:**

- **Porc (femelă)**

- Carne și organe. 0 day

- **Scrofițe**

- Carne și organe. 0 day

---

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

QG03GA99

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

25/10/1979

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Intervet International GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

MdS

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

20/06/2018

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093702>