

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

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

PG 600, liofilizat i otapalo za injekciju, za svinje

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

200.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

400.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčný roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Subkutánne použitie:**

•

**Pig (female)**

- Meat and offal. 0 day

**Intramuskulárne použitie:**

•

**Pig (female)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QG03GA99

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Chorvátsko

---

**Dostupné v:**

Chorvátsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

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

---

### **Dátum registrácie lieku:**

6/11/2014

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.  
Intervet International GmbH

---

### **Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Číslo registrácie:**

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

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

5/11/2025

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.