

Gestavet (200 j.m. + 400 j.m.)/ 5 ml, liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań dla świń (200 j.m. + 400j.m.)/5ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Разрешен

- Gonadotropin, equine, chorionic
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Gestavet (200 j.m. + 400 j.m.)/ 5 ml, liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań dla świń (200 j.m. + 400j.m.)/5ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

СВИНЯ

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

---

**Данни за продукта****Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

---

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамускулно приложение:**

- 

**свиня**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QG03GA99

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Полски

Налично само в Полски  
Налично само в Полски  
Налично само в Полски  
Налично само в Полски

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Biogenesis Global S.L.

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

24/05/2002

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

1288

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

24/05/2002

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.