

GONASER 5000IU/VIAL KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Разрешен

- Gonadotropin, equine, chorionic

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

GONASER 5000IU/VIAL KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава

оагнена овца

коза

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

5000.00 international unit(s) / 1.00 Флаконт

Фармацевтична форма:

Налично само в [Испански](#) [Английски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#)

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамукулно приложение:

•

крава

- Meat and offal, milk. 0 day

•

оагнена овца

- Meat and offal, milk. 0 day

•

коза

- Meat and offal, milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG03GA

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 [Гръцки](#)

Налично само в [Гръцки](#)

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 Португалски

Притежател на разрешение за търговия:

Biogenesis Global S.L.

Дата на разрешение за търговия:

19/09/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

35796/07-05-2013/K-0125901

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/05/2013

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet