

GESTAVET 200 IU/400 IU lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčného roztoku

Autoriseret

- GONADOTROPHIN, CHORIONIC PH. EUR.
- Gonadotropin, equine, serum

Product identification

Lægemidlets navn:

GESTAVET 200 IU/400 IU lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčného roztoku

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

So

Sopolt

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær anvendelse:

• **So**

- All relevant tissues. 0 day Without withdrawal period

• **Sopolt**

- All relevant tissues. 0 day Without withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QG03GA99

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Biogenesis Global S.L.

Marketing authorisation date:

6/11/2001

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/083/01-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/11/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041259>