

GESTAVET-PROST 75 µg/ml, injekčný roztok

Zugelassen

- Cloprostenol sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

GESTAVET-PROST 75 µg/ml, injekčný roztok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

Färs

Sau

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

79.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:**

•

Kuh

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

•

Färse

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Sau

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG02AD90

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [slowakisch](#)

Verfügbar nur in [slowakisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Biogenesis Global S.L.

Zulassungsdatum:

6/11/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra, S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/084/01-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/11/2001

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.