

GESTAVET HCG 200 / PMSG 400

Zugelassen

- Gonadotropin, equine, serum
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Produktidentifikation

Arzneimittel:

GESTAVET HCG 200 / PMSG 400

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Sau

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:

-

Sau

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QG03GA99

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Biogenesis Global S.L.

Zulassungsdatum:

10/06/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/5275460 5/2009

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/06/2014

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0134/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Frankreich Deutschland Griechenland Italien Litauen
Malta Niederlande Portugal

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Package Leaflet and Labelling

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-PUAR-esv0134001-mrp-gestavet-hcg-200---pmsg-400-en.pdf