

GESTAVET HCG 1000 / PMSG 2000

Zugelassen

- Gonadotropin, equine, serum
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SUIGEST (1000+2000)IU/VIAL ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

GESTAVET HCG 1000 / PMSG 2000

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Sau

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

2000.00 international unit(s) / 1.00 Durchstechflasche

Verfügbar nur in englisch

1000.00 international unit(s) / 1.00 Durchstechflasche

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:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

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:

1/06/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

58058/08-09-2015/K-0182602

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/08/2023

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0134/002

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.

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-esv0134002-mrp-gestavet-hcg-1000---pmsg-2000-en.pdf