

GESTAVET HCG 1000 / PMSG 2000

Zugelassen

- Gonadotropin, equine, serum
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

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:

4/09/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

104160

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/09/2009

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

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.

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