

GESTAVET

Εγκεκριμένο

- Gonadotropin, equine, serum
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

GESTAVET

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε [Βουλγαρικά](#) [Ισπανικά](#) [Δανέζικα](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονός](#) [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Ιταλικά](#) [Λετονικά](#) [Λιθουανικά](#) [Ουγγρικά](#) [Ολλανδικά](#) [Ρουμανικά](#) [Φινλανδικά](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Βουλγαρικά](#) [Ισπανικά](#) [Δανέζικα](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονός](#) [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Ιταλικά](#) [Λετονικά](#) [Λιθουανικά](#) [Ουγγρικά](#) [Ολλανδικά](#) [Ρουμανικά](#) [Φινλανδικά](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

400.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Pig (sow for reproduction)

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Pig (sow, nullipar)

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QG03GA01

QG03GA03

QG03GA99

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Biogenesis Global S.L.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

17/05/2011

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratorios Hipra S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

230079

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

23/04/2024

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.