

GESTAVET 200 IU/400 IU lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčného roztoku

Autorizado

- GONADOTROPHIN, CHORIONIC PH. EUR.
- Gonadotropin, equine, serum

Product identification

Nombre del medicamento:

GESTAVET 200 IU/400 IU lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčného roztoku

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdas adultas

Cerdas nulíparas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Unidad(es) internacional(es) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

400.00 Unidad(es) internacional(es) / 5.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Cerdas adultas**

- All relevant tissues. 0 Día Without withdrawal period

• **Cerdas nulíparas**

- All relevant tissues. 0 Día Without withdrawal period

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QG03GA99

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Eslovaquia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biogenesis Global S.L.

Marketing authorisation date:

6/11/2001

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/083/01-S

Fecha del cambio de estado de la autorización:

6/11/2001

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041259>