

GESTAVET

Autorizado

- Gonadotropin, equine, serum
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

GESTAVET

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdas reproductoras

Cerdas nulíparas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

400.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Cerdas reproductoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Cerdas nulíparas

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG03GA01

QG03GA03

QG03GA99

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biogenesis Global S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

17/05/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

230079

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/04/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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