

Gestavet 400/200 IU Lyophilisate and Solvent for Solution for Injection for Pigs

Autorizado

- Gonadotropin, equine, serum
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Product identification

Nombre del medicamento:

GESTAVET HCG 200 / PMSG 400

Gestavet 400/200 IU Lyophilisate and Solvent for Solution for Injection for Pigs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdas adultas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 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**

- Meat and offal. 0 Día

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:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biogenesis Global S.L.

Marketing authorisation date:

1/07/2009

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 17533/4011

Fecha del cambio de estado de la autorización:

15/08/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0134/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Francia Alemania Grecia Italia Lituania Malta Países Bajos
Portugal

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

eu-PUAR-esv0134001-mrp-gestavet-hcg-200---pmsg-400-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043072>