

CUNISER 500

Autorizado

- Gonadotropin, equine, serum

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CUNISER 500IU KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ
CUNISER 500

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Conejas reproductoras

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Unidad(es) internacional(es) / 20.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para solución inyectable

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

-

Conejas reproductoras

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Conejas reproductoras

- Meat and offal. 0 Día

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

QG03GA03

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:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biogenesis Global S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

10/06/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

19781/21-02-2014/K-0174701

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/08/2023

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0124/001

Estados miembros afectados:

Grecia Portugal

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.

Prospecto

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

Combined File of all Documents

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