

VETERIN ANESTRO 100 UI - 50 UI/ml

Autorizado

- Serum gonadotrophin
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Product identification

Nombre del medicamento:

VETERIN ANESTRO 100 UI - 50 UI/ml

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdas reproductoras

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

400.00 Unidad(es) internacional(es) / 4.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Unidad(es) internacional(es) / 4.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:**

- **Cerdas reproductoras**

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

- **Cerdas reproductoras**

- 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:

España

Available in:

España

Descripción del empaquetado:

Caja con 10 viales (20 ml disolvente) +10 viales de polvo 25 ml (5 dosis)

Caja con 1 vial (20 ml disolvente) +1 vial de polvo 25 ml (5 dosis)

Caja con 6 viales (4 ml disolvente) +6 viales de polvo 8 ml (1 dosis)

Caja con 1 vial (4 ml disolvente) +1 vial de polvo de 8 ml (1 dosis)

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:

Divasa Farmavic S.A.

Marketing authorisation date:

29/04/2010

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridad responsable:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2150 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

29/04/2010

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

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082775>