

GESTAVET HCG 1000 / PMSG 2000

Autorizado

- Gonadotropin, equine, serum
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

GESTAVET HCG 1000 / PMSG 2000

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdas adultas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Vial

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Vial

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

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

-

Cerdas adultas

- Meat and offal. 0 Día

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

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:

Lituania

Descripción del formato:

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biogenesis Global S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

20/10/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/09/1902/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/09/2025

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0134/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Francia Alemania Grecia Italia Lituania Malta Países Bajos
Portugal

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

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-esv0134002-mrp-gestavet-hcg-1000---pmsg-2000-en.pdf