

Stimovar Injection

Autorizado

- Gonadotropin, equine, serum

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Stimovar Injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caprino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

7500.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Vial

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 24 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 24 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 24 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 10 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 24 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 24 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 24 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 10 Día

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

QG03GA03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Disponible en:

Irlanda

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

15/06/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10396/002/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/06/1993

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100289>