

Gestavet (200 j.m. + 400 j.m.)/ 5 ml, liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań dla świń (200 j.m. + 400j.m.)/5ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Autorisé

- Gonadotropin, equine, chorionic
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Gestavet (200 j.m. + 400 j.m.)/ 5 ml, liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań dla świń (200 j.m. + 400j.m.)/5ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
400.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
200.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Porc

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QG03GA99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en [Polish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Biogenesis Global S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/05/2002

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

1288

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/05/2002

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.