

GESLIN

Autorisé

- Buserelin acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

GESLIN

Geslin, 0,0040 mg/ml süstelahuus veistele, hobustele, sigadele ja küülikutele

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache)

Porc (truite pour la reproduction)

Cheval (jument)

Lapin (femelle pour la reproduction)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

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

•

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Porc (truite pour la reproduction)

- Viande et abats. 0 day

•

Cheval (jument)

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Lapin (femelle pour la reproduction)

- Viande et abats. 0 day

Voie intraveineuse:

•

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Porc (truite pour la reproduction)

- Viande et abats. 0 day

•

Cheval (jument)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Lapin (femelle pour la reproduction)

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc (truite pour la reproduction)

- Viande et abats. 0 day

-

Cheval (jument)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Lapin (femelle pour la reproduction)

- Viande et abats. 0 day

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

QH01CA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Disponible en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Mevet S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/02/2024

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

Mevet S.A.

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1145824

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/02/2024

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0434/001

États membres concernés:

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

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

eu-PUAR-esv0434001-mrp-geslin-en.pdf