

Gestavet injekció sertések részére A.U.V.

Engedélyezett

- Gonadotropin, equine, serum
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Gestavet injekció sertések részére A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

80.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

40.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QG03GA99

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

1 adagos liofilizátum,10 ml üvegben 1 adagos oldószer: 5 ml oldószer 10 ml üvegben
5 adagos liofilizátum,10 ml üvegben 5 adagos oldószer_25 ml oldószer 50 ml
üvegben 5x1 adag : 5 üveg 1 adagos liofilizátum és 5 üveg 1 adagos (5 ml) oldószer
10 x 5 adag 10 üveg 5 adagos liofilizátum és 10 üveg 5 adagos (25 ml) oldószer
5x1 adag : 5 üveg 1 adagos liofilizátum és 5 üveg 1 adagos (5 ml) oldószer 10 x 5
adag 10 üveg 5 adagos liofilizátum és 10 üveg 5 adagos (25 ml) oldószer

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Biogenesis Global S.L.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/06/2000

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Hipra S.A.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/06/2000

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Betegtájékoztató

Címkeszöveg