

File downloaded on 2026-04-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000097109>

# GESTAVET-PROST, 75 µg/ml, injekcinis tirpalas

Registruotas

- R-Cloprostenol sodium

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

GESTAVET-PROST, 75 µg/ml, injekcinis tirpalas

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Karvė

Telyčia

Kiaulė (patelė)

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

75.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į raumenis:**

•

**Karvė**

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.
- Pienas. 0 d.

•

**Telyčia**

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

•

**Kiaulė (patelė)**

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.
- 

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QG02AD90

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Pakuotės aprašymas:**

I tipo stiklo buteliukai po 20 ml, užkimšti I tipo elastomero kamšteliais, apgaubti anodintais aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse po 10 vnt.

I tipo stiklo buteliukai po 20 ml, užkimšti I tipo elastomero kamšteliais, apgaubti anodintais aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse po 1 vnt.

I tipo stiklo buteliukai po 10 ml, užkimšti I tipo elastomero kamšteliais, apgaubti anodintais aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse po 10 vnt.

I tipo stiklo buteliukai po 10 ml, užkimšti I tipo elastomero kamšteliais, apgaubti anodintais aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse po 1 vnt.

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

---

**Registruotojas:**

Biogenesis Global S.L.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

21/07/2009

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

State Food And Veterinary Service

---

**Registracijos numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

6/08/2014

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents