

GESLIN

Atļautas

- Buserelin acetate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

GESLIN

Geslin, 0,0040 mg/ml sūstelahus veiste, hobustele, sigadele ja küülikutele

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (govs)

Cūka (vaislas sivēnmāte)

Zirgs (ķēve)

Trusis (vaislas trušu māte)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

0.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Liellops (govs)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 diena

-

Cūka (vaislas sivēnmāte)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Zirgs (ķēve)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 diena

-

Trusis (vaislas trušu māte)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

intravenozai lietošanai:

-

Liellops (govs)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 diena

-

Cūka (vaislas sivēnmāte)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Zirgs (ķēve)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

•

Trusis (vaislas trušu māte)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

subkutānai lietošanai:

•

Liellops (govs)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

•

Cūka (vaislas sivēnmāte)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Zirgs (ķēve)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

•

Trusis (vaislas trušu māte)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:

QH01CA90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Estonia

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Mevet S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

25/02/2024

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Mevet S.A.

Atbildīgā iestāde:

State Agency Of Medicines

Atļaujas numurs:

1145824

Atļaujas statusa maiņas datums:

25/02/2024

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

ES/V/0434/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

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