

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

Toegelaten

- Gonadotropin, equine, chorionic
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

400.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Varken

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG03GA99

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Biogenesis Global S.L.

Handelsvergunningsdatum:

24/05/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

1288

Datum toelatingswijziging:

24/05/2002

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.