

GESTAVET 200 IU/400 IU lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčného roztoku

Autorisert

- GONADOTROPHIN, CHORIONIC PH. EUR.
- Gonadotropin, equine, serum

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

GESTAVET 200 IU/400 IU lyofilizát a rozpúšťadlo na prípravu injekčného roztoku

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

purke

ungpurke

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 internasjonal(e) enhet(er) / 5.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

400.00 internasjonal(e) enhet(er) / 5.00 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

purke

- Alt relevant vev. 0 dag Without withdrawal period

•

ungpurke

- Alt relevant vev. 0 dag Without withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG03GA99

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Biogenesis Global S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/11/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/083/01-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/11/2001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.