

GESLIN 0.0040 mg/ml solution for injection for cattle, horse, pig and rabbit

Autorisert

- Buserelin acetate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

GESLIN 0.0040 mg/ml solution for injection for cattle, horse, pig and rabbit

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku
hoppe
kvige
purke
ungpurke
voksen hunnkanin

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
4.20 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

ku

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

hoppe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

kvige

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

purke

- Slakt. 0 dag

-

ungpurke

- Slakt. 0 dag

-

voksen hunnkanin

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

•

ku

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

hoppe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

kvige

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

purke

- Slakt. 0 dag

•

ungpurke

- Slakt. 0 dag

•

voksen hunnkanin

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

•

ku

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

hoppe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

kvige

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

purke

- Slakt. 0 dag

•

ungpurke

- Slakt. 0 dag

•

voksen hunnkanin

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01CA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Tilgjengelig i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Mevet S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/01/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

Mevet S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

240009

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/06/2026

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0434/001

Gjeldende medlemsstater:

Kypros EE PL RO

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

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