

GESLIN

Dopuszczony

- Buserelin acetate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

GESLIN

Geslin, 0,0040 mg/ml süstelahus veistele, hobustele, sigadele ja küülikutele

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Pig (sow for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

-

Horse (mare)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Rabbit (female for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

Podanie dożylne:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Pig (sow for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

-

Horse (mare)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Rabbit (female for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

Podanie podskórne:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Pig (sow for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

-

Horse (mare)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Rabbit (female for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QH01CA90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Estonia

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Mevet S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

25/02/2024

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Mevet S.A.

Organ odpowiedzialny:

State Agency Of Medicines

Numer pozwolenia:

1145824

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/02/2024

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

ES/V/0434/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992640>