

GESTAVET HCG 200 / PMSG 400 (40 IU/ml + 80 IU/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for pigs

Autorizado

- Gonadotropin, equine, serum
- Chorionic gonadotrophin, human

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

GESTAVET HCG 200 / PMSG 400 (40 IU/ml + 80 IU/ml) lyophilisate and solvent for solution for injection for pigs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

400.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Frasco para injetáveis

Disponível apenas em inglês

200.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Frasco para injetáveis

Forma farmacêutica:

Liofilizado e solvente para solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG03GA99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Biogenesis Global S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

3/06/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 104157

Data da alteração do estado de autorização:

17/01/2022

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0134/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica França Alemanha Grécia Itália Lituânia Malta Países Baixos
Portugal Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet