

GESTAVET HCG 1000 / PMSG 2000

Autorizado

- Gonadotropin, equine, serum
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

GESTAVET HCG 1000 / PMSG 2000

Gestavet 3000 lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Gestavet 3000 lyophilisat et solvant pour solution injectable

Gestavet 3000 Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

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

2000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Frasco para injetáveis

Disponível apenas em inglês

1000.00 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:

Bélgica

Descrição da embalagem:

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:

9/11/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V351407

Data da alteração do estado de autorização:

9/11/2009

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0134/002

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

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

eu-PUAR-esv0134002-mrp-gestavet-hcg-1000---pmsg-2000-en.pdf