

# VETERIN ANESTRO 100 UI - 50 UI/ml

Autorizado

- Serum gonadotrophin
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

VETERIN ANESTRO 100 UI - 50 UI/ml

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

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

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

400.00 unidade(s) internacionais / 4.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
200.00 unidade(s) internacionais / 4.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó e solvente para solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

- 

**Pig (sow for reproduction)**

- Meat and offal. 0 dia

**Via subcutânea:**

- 

**Pig (sow for reproduction)**

- 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:**

Espanha

---

**Disponibilidade:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

---

## 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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

29/04/2010

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

2150 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

29/04/2010

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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

### Folheto informativo

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.