

GONASER 5000IU/VIAL KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Gonadotropin, equine, chorionic

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

GONASER 5000IU/VIAL KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

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

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

5000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Frasco para injetáveis

Forma farmacêutica:

Pó e solvente para solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Sheep (ewe)

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal, milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG03GA

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Biogenesis Global S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/09/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

35796/07-05-2013/K-0125901

Data da alteração do estado de autorização:

6/05/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet