

GESTAVET 200 IU/400 IU lyofilizat a rozpúšťadlo na prípravu injekčného roztoku

Autorizat

- GONADOTROPHIN, CHORIONIC PH. EUR.
- Gonadotropin, equine, serum

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

GESTAVET 200 IU/400 IU lyofilizat a rozpúšťadlo na prípravu injekčného roztoku

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc (scroafă)

Porc (scroafă nulipară)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 unități internaționale / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

400.00 unități internaționale / 5.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Porc (scroafă)

- All relevant tissues. 0 zi Without withdrawal period

-

Porc (scroafă nulipară)

- All relevant tissues. 0 zi Without withdrawal period

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG03GA99

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biogenesis Global S.L.

Data autorizației de comercializare:

6/11/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/083/01-S

Data modificării statusului autorizației:

6/11/2001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.