

GESTAVET-PROST, 75 µg/ml, soluție injectabilă pentru bovine și porci

Autorizat

- R-Cloprostenol sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

GESTAVET-PROST, 75 µg/ml, soluție injectabilă pentru bovine și porci

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Bovine (vițea)

Porc (scroafă)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

75.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 24 oră

- Lapte. 0 zi

-

Bovine (vițea)

- Carne și organe. 24 oră

-

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 24 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG02AD90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie de carton x 10 flacoane de sticlă x 20 ml

Cutie de carton x 10 flacoane de sticlă x 10 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biogenesis Global S.L.

Data autorizației de comercializare:

26/01/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

230080

Data modificării statusului autorizației:

2/09/2025

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

Documente

Combined File of all Documents