

# GESTAVET-GnRH 0,1 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizat

- Gonadorelin acetate

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

GESTAVET-GnRH 0,1 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Iepure (femelă pentru reproducție)

Bovine (vacă)

---

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.10 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

## **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

### **Administrare intramusculară:**

- 

#### **Iepure (femelă pentru reproducție)**

- Carne și organe. 0 zi

- 

#### **Bovine (vacă)**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

---

## **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QH01CA01

---

## **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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## **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](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Biogenesis Global S.L.

---

**Data autorizației de comercializare:**

5/02/2007

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

1725 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

5/02/2007

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.