

# GONASER 5000IU/VIAL KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizat

- Gonadotropin, equine, chorionic

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

GONASER 5000IU/VIAL KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Bovine (vacă)

Oaie (oaie)

Capră

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

5000.00 unități internaționale / 1.00 Flacon

**Forma farmaceutică:**

Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă

---

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

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine (vacă)**

- Carne și organe, lapte. 0 zi

•

**Oaie (oaie)**

- Carne și organe, lapte. 0 zi

•

**Capră**

- Carne și organe, lapte. 0 zi

---

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

QG03GA

---

**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 [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

---

## 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](#) [Portugheză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Biogenesis Global S.L.

---

**Data autorizației de comercializare:**

19/09/1999

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

**Numărul autorizației:**

35796/07-05-2013/K-0125901

---

**Data modificării statusului autorizației:**

6/05/2013

---

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