

GONADORELIN Bioveta, 0,05mg/ml, Injekční roztok

Autorizat

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine)

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

GONADORELIN Bioveta, 0,05mg/ml, Injekční roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Bovine (vițea)

Porc (scroafă)

Porc (scroafă nulipară)

Cal (lapă)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.05 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

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

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Bovine (vițea)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc (scroafă nulipară)

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal (lapă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

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](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

8/06/2023

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/024/23-C

Data modificării statusului autorizației:

8/06/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.