

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

Oprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

200.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

400.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Pig (sow)

- All relevant tissues. 0 day Without withdrawal period

-

Pig (sow, nullipar)

- All relevant tissues. 0 day Without withdrawal period

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG03GA99

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Sklené injekčné liekovky typu I a II s gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke. (5 x 1 dávka + 5 x 5 ml rozpúšťadla)

Sklené injekčné liekovky typu I a II s gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke. (10 x 5 dávok + 10 x 25 ml rozpúšťadla)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Biogenesis Global S.L.

Dátum registrácie lieku:

6/11/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Hipra S.A.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/083/01-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/11/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents