

Gestavet (200 j.m. + 400 j.m.)/ 5 ml, liofilizat i razpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań dla świń (200 j.m. + 400j.m.)/5ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Ima
dovoljenje
za promet

- Gonadotropin, equine, chorionic
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Gestavet (200 j.m. + 400 j.m.)/ 5 ml, liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań dla świń (200 j.m. + 400j.m.)/5ml Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

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

Na voljo samo v English

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

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in vehikel za raztopino za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

Pig

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QG03GA99

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v Polish

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Biogenesis Global S.L.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

24/05/2002

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Pristojni organ:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

1288

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

24/05/2002

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.