

File downloaded on 2026-04-12

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000984875>

# GONASER 5000IU/VIAL KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓΙΑ ENEΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Ima dovoljenje  
za promet

- Gonadotropin, equine, chorionic

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

GONASER 5000IU/VIAL KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓΙΑ ENEΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

krava

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

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](#)  
5000.00 international unit(s) / 1.00 Viala

---

### **Farmaceutska oblika:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **intramuskularna uporaba:**

- 

#### **krava**

- Meat and offal, milk. 0 day

- 

#### **Sheep (ewe)**

- Meat and offal, milk. 0 day

- 

#### **Goat**

- Meat and offal, milk. 0 day

---

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

QG03GA

---

### **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 [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

---

## 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](#) [Portuguese](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Biogenesis Global S.L.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

19/09/1999

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Pristojni organ:**

National Organization For Medicines

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

35796/07-05-2013/K-0125901

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

6/05/2013

---

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