

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

Godkänd

- Gonadotropin, equine, chorionic
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin

**Administreringsväg:**

Intramuskulär användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
400.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
200.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Frysorkat pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Svin**

- All relevant tissues. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QG03GA99

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Polen

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Biogenesis Global S.L.

---

**Godkännandedatum:**

24/05/2002

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkännandenummer:**

1288

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

24/05/2002

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.