

Suprelorin 4.7 mg - Implant

Registrováno

- Deslorelin acetate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Suprelorin 4.7 mg - Implant

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka (kocour)

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

5.71 milligram(s) / 1.00 Implantát

Léková forma:

Implantát

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QH01CA93

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Dostupné v:

Belgie , Dánsko , Estonia , Finsko , Francie , Island , Írsko , Itálie , Kypr , Litva ,
Lotyšsko , Lucembursko , Maďarsko , Nizozemsko , Norsko , Polsko , Portugalsko ,
Rakousko , Rumunsko , Slovensko , United Kingdom (Northern Ireland) , Česko , Řecko ,
Švédsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

10/07/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

10/07/2007

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 7/04/2026

Stažení

ema-puar-v109-suprelorin-initial-en.pdf

ema-puar-suprelorin-v-109-var-ii-0007-en.pdf

ema-puar-suprelorin-v-109-var-ii-0032-g-en.pdf