

Imrestor 5.5 mg/ml - Solution for injection in pre-filled syringe

Autorizovaný

- Pegbovigrastim

Product identification

Název léčivého přípravku:

Imrestor 5.5 mg/ml - Solution for injection in pre-filled syringe

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot (jalovice)

Skot (dojná kráva)

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

5.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:

- Skot (jalovice)
- Skot (dojná kráva)

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QL03AA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

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

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

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

K dispozici 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 ,

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

9/12/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Elanco France S.A.S

Trirx Speke Limited

Odpovědný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

9/12/2015

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

Documents

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Publikováno dne: 14/11/2022

Stažení

ema-puar-imrestor-v-2763-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003242>