

LECIRELIN BIOVETA, 0,025mg/ml, Injekční roztok

Registrováno

- Lecirelin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

LECIRELIN BIOVETA, 0,025mg/ml, Injekční roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (kráva)

Králík (ramlice)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot (kráva)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Králík (ramlice)

- Maso. 0 day

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

QH01CA92

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

sklo injekční lahvička 1 x 10.0 ml

sklo injekční lahvička 10 x 10.0 ml

sklo injekční lahvička 10 x 2.0 ml

plast lahvička 1 x 50.0 ml

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Datum registrace:

10/08/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/075/15-C

Datum změny stavu registrace:

22/02/2021

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu