

# Suprelorin 9.4 mg - Implant

Zugelassen

- Deslorelin acetate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Suprelorin 9.4 mg - Implant

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

**Zieltierarten:**

Hund

Frettchen

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

11.76 milligram(s) / 1.00 Implantat

**Darreichungsform:**

Implantat

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QH01CA93

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Verfügbar in:**

Belgien , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Irland , Island , Italien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Niederlande , Norwegen , Polen , Schweden , United Kingdom (Northern Ireland) , Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Virbac S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

10/07/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Virbac S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/07/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 15/01/2026

[Herunterladen](#)

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

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

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