

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

Autorisiert

- GONADORELIN DIACETATE TETRAHYDRATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

Ovareline 50 mikrogram/ml injeksjonsvæske, oppløsning, til storfe

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

58.13 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:**• Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day
 - Milk. 0 hour
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH01CA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Norwegen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

26/02/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

07-4766

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/02/2019

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0598/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046649>