

# Ovarelin 50 µg/ml, Solution for Injection for Cattle

Zugelassen

- Gonadorelin diacetate tetrahydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Ovarelin 50 µg/ml, Solution for Injection for Cattle

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

58.13 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

## **intramuskuläre Anwendung:**

- 

### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

---

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

QH01CA01

---

## **Abgaberegung:**

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

---

## **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

## **Zugelassen in:**

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

## **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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 italienisch

---

### **Zulassungsinhaber:**

Ceva Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

28/04/2006

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

---

**Zuständige Behörde:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

Vm 14966/3058

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/08/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0598/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Kroatien Tschechische Republik Dänemark Estland  
Finnland Deutschland Ungarn Lettland Litauen Luxemburg Niederlande  
Norwegen Polen Portugal Slowakei Slowenien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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