

Supergestran 0,025 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok (kravy a jalovice)

Εγκριμένο

- Lecirelin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Supergestran 0,025 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok (kravy a jalovice)

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Αγελάδα

Δαμαλίδα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Αγελάδα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
Zero days

- Γάλα. 0 Ημέρα
Zero days

•

Δαμαλίδα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
Meat and offal zero days

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QH01CA92

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Slovakia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

19/07/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

99/187/89-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

19/07/1994

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.