

RELOSYL 50 micrograms/ml solution for injection for cattle

Autorizado

- Gonadorelin acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

RELOSYL 50 micrograms/ml solution for injection for cattle

Relosyl, 0,050mg/ml, Injekční roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Novillas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

52.50 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Novillas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH01CA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

República Checa

Disponible en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

30/08/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/051/18-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/08/2018

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0262/001

Estados miembros afectados:

Bélgica República Checa Alemania Países Bajos Polonia Eslovaquia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.