

# 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

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Vacas

Novillas

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile 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:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**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:**

18/02/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

402242.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/03/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### 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.