

# Supravet, 4µg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Buserelin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Supravet, 4µg/ml, Solution for injection

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Vacas

Yeguas

Conejas reproductoras

Cerdas adultas

Cerdas nulíparas

### Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
4.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

QH01CA90

---

**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

---

**Descripción del formato:**

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

P.H. Farmaceutici S.r.l.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

23/07/2025

---

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

Fundacio Privada Dau

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/027/25-C

---

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

23/07/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

República Checa

---

**Número de procedimiento:**

CZ/V/0197/001

---

**Estados miembros afectados:**

Italia

---

**Generic of:**

600000065231

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

eu-puar-czv0197001-mr-supravet-en.pdf