

Prolusyn 50 micrograms/ml solution for injection for cattle

Autorizado

- Gonadorelin acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Prolusyn 50 micrograms/ml solution for injection for cattle
Prolusyn 50 Mikrogramm/ml Injektionslösung für Rinder

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QH01CA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [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](#)

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:Syn Vet-Pharma Ireland Limited

Fecha de autorización de comercialización:

22/05/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402679.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/05/2020

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0402/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Alemania Hungría Italia Países Bajos Polonia Portugal

España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051011>