

LECIRELIN BIOVETA, 0,025mg/ml, Injekční roztok

Volitatud

- Lecirelin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

LECIRELIN BIOVETA, 0,025mg/ml, Injekční roztok

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis (lehm)

küülik (emane suguloom)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis (lehm)

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 hour

-

küülik (emane suguloom)

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QH01CA92

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Tšehhi

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Czech](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Bioveta a.s.

Müügiloa kuupäev:

10/08/2015

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bioveta a.s.

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Müügiloa number:

96/075/15-C

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

22/02/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.