

Supergestran 0,025 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok (kravy a jalovice)

Myönnetty

- Lecirelin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Supergestran 0,025 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok (kravy a jalovice)

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (lehmä)

Nauta (hieho)

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta (lehmä)

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

-

Nauta (hieho)

- Meat and offal. 0 day Meat and offal zero days

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QH01CA92

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Slovakia

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Fatro S.p.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

19/07/1994

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Fatro S.p.A

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

99/187/89-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

19/07/1994

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.