

RELOSYL 50 micrograms/ml solution for injection for cattle

Autorisé

- Gonadorelin acetate

Product identification

Dénomination du médicament:

RELOSYL 50 micrograms/ml solution for injection for cattle
Relosyl 50 mcg/1 ml Roztwór do wstrzykiwań

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (vache)
Bovin (génisse)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
52.50 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie intramusculaire:****• Bovin (vache)**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

• Bovin (génisse)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH01CA01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Pologne

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

25/10/2016

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2575

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0262/001

États membres concernés:

Belgique Tchéquie Allemagne Pays-Bas Pologne Slovaquie

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038229>