

# RELOSYL 50 micrograms/ml solution for injection for cattle

Autorisé

- Gonadorelin acetate

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

RELOSYL 50 micrograms/ml solution for injection for cattle

RELOSYL 50 mikrogramov/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Bovin (vache)

Bovin (génisse)

---

### **Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

52.50 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'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

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovaquie

---

**Disponible en:**

Slovaquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale 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.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/10/2018

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/048/MR/18-S

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/10/2018

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0262/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Tchéquie Allemagne Pays-Bas Pologne Slovaquie

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

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.