

# Suprelorin 4.7 mg - Implant

Autorisé

- Deslorelin acetate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Suprelorin 4.7 mg - Implant

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

**Espèces cibles:**

Chien

Chat (adulte mâle)

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.71 milligram(s) / 1.00 Implant

**Forme pharmaceutique:**

Implant

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

QH01CA93

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Disponible en:**

Autriche , Belgique , Chypre , Danemark , Estonie , Finlande , France , Grèce , Hongrie , Irlande , Islande , Italie , Lettonie , Lituanie , Luxembourg , Norvège , Pays-Bas , Pologne , Portugal , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovaquie , Suède , Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais

---

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

Virbac S.A.

---

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

10/07/2007

---

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

Virbac

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

10/07/2007

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 19/12/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-v109-suprelorin-initial-en.pdf

ema-puar-suprelorin-v-109-var-ii-0007-en.pdf

ema-puar-suprelorin-v-109-var-ii-0032-g-en.pdf