

# Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

Autorisé

- GONADORELIN DIACETATE TETRAHYDRATE

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle  
Ovarelin, 50 µg/ml injekcinis tirpalas galvijams

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Product details

### Substance active / Dosage:

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

### Forme pharmaceutique:

Solution injectable

### Withdrawal period by route of administration:

**Voie intramusculaire:****• Bovins**

- Viande et abats. 0 day
  - Lait. 0 hour
- 

**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:**

Lituanie

---

**Description de l'emballage:**

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](#)

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/12/2142/001-004

---

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

19/09/2017

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0598/001

---

**États membres concernés:**

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

RV2142.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046642>