

CYSTORELINE 0,05 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO Y CONEJOS

Odobreno

- GONADORELIN DIACETATE TETRAHYDRATE

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

CYSTORELINE 0,05 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO Y CONEJOS

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
0.05 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Rabbit (female for reproduction)

- Meat and offal. 0 day
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QH01CA01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan u:

Opis paketa:

Dostupan samo u [španjolski](#)
Dostupan samo u [španjolski](#)
Dostupan samo u [španjolski](#)
Dostupan samo u [španjolski](#)
Dostupan samo u [španjolski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Salud Animal S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

6/09/1985

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

CEVA Santé Animale

Nadležno tijelo:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Broj odobrenja:

2375 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

19/10/2011

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.