

Acegon 50 µg/ml, solução injectável, para bovinos

Ovlašten

- Gonadorelin

Product identification

Naziv VMP-a:

Acegon 50 µg/ml, solução injectável, para bovinos

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramuskularno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
50.00 mikrogram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskularno:****• Cattle (cow)**

- Meat and offal, milk. 0 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QH01CA01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Dostupno samo u [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

31/07/2002

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Laboratorios Syva S.A.U.

Odgovorno tijelo:

Directorate General For Food And Veterinary

Broj autorizacije:

51419

Datum promjene statusa odobrenja:

1/03/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107209>