

Fertagyl 0,1 mg/ml oplossing voor injectie voor rund en konijn

Felhatalmazott

- Gonadorelin

Product identification

Készítmény neve:

Fertagyl 0,1 mg/ml oplossing voor injectie voor rund en konijn

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

szarvasmarha
nyúl

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Withdrawal period by route of administration:**Intramuscularis alkalmazás:****• szarvasmarha**

- Milk. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

• nyúl

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH01CA01

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

25/02/1998

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International GmbH

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 1253

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/10/2016

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

Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057093>