

GONADORELIN Bioveta, 0,05mg/ml, Injekční roztok

Engedélyezett

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine)

Termék azonosítása

Készítmény neve:

GONADORELIN Bioveta, 0,05mg/ml, Injekční roztok

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tehén
üsző
koca
emse
kanca

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

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

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

tehén

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

-

üsző

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

-

koca

- Meat and offal. 0 day

-

emse

- Meat and offal. 0 day

-

kanca

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH01CA01

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

További információ

Jogosultsági típus:

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

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bioveta a.s.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/06/2023

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta, a.s.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/024/23-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

8/06/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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