

RELOSYL 50 micrograms/ml solution for injection for cattle

Heimilað

- Gonadorelin acetate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

RELOSYL 50 micrograms/ml solution for injection for cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kýr)

Nautgripir (ung kýr)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

52.50 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir (kýr)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Nautgripir (ung kýr)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH01CA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Syva S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

18/02/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Syva S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

402242.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/03/2021

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0262/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Tékkland Þýskaland Holland Pólland Slóvakía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.