

Supravet, 4µg/ml, Solution for injection

Heimilað

- Buserelin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Supravet, 4µg/ml, Solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kýr)

Hestur (meri)

Kanína (kvendýr til undaneldis)

Svín (gylta)

Svín (gylta, óbyrja)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
4.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

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

QH01CA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

P.H. Farmaceutici S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

23/07/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fundacio Privada Dau

Ábyrgt yfirvald:

Markaðsleyfisnúmer:

96/027/25-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/07/2025

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0197/001

Þátttökulönd (CMS):

Ítalía

Generic of:

600000065231

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

eu-puar-czv0197001-mr-supravet-en.pdf