

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

Viðurkennt

- GONADORELIN DIACETATE TETRAHYDRATE

Product identification

Heiti lyfs:

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

OVARELIN 50 µg/ml oldatos injekció szarvasmarhák részére A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

58.13 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:**• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf):

QH01CA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Ungverjaland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

16/07/2007

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

2229/X/07 MgSzH ÁTI

Dagsetning leyfisbreytingar:

16/07/2007

Umsjónarland (RMS):

Írland

Númer verkferlis:

IE/V/0598/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Tékkland Danmörk Eistland Finnland
Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen
Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046634>