

Ovarelin 50 µg/ml, Solution for Injection for Cattle

Heimilað

- GONADORELIN DIACETATE TETRAHYDRATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

Ovarelin 50 µg/ml, Solution for Injection for Cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

58.13 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

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

QH01CA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

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](#) [íþalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

28/04/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

CEVA SANTE ANIMALE

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 14966/3058

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/08/2024

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0598/001

Þátttökulönd (CMS):

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

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja 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.