

Supravet, 4µg/ml, Solution for injection

Autorizzato

- Buserelin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Supravet, 4µg/ml, Solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)
Cavallo (cavalla)
Coniglio (femmina da riproduzione)
Suino (scrofa)
Suino (scrofa, nullipara)

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso sottocutaneo
Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
4.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH01CA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

P.H. Farmaceutici S.r.l.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/07/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fundacio Privada Dau

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/027/25-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/07/2025

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0197/001

Stati membri interessati:

Italia

Generic of:

600000065231

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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