

Suprelorin 4.7 mg - Implant

Autorizzato

- Deslorelin acetate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Suprelorin 4.7 mg - Implant

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto (maschio adulto)

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.71 milligrammo(i) / 1.00 Impianto

Forma farmaceutica:

Impianto

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

QH01CA93

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

Austria , Belgio , Cipro , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Grecia , Irlanda , Islanda , Italia , Lettonia , Lituania , Lussemburgo , Norvegia , Paesi Bassi , Polonia , Portogallo , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Svezia , Ungheria ,
United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/07/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/07/2007

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 7/04/2026

Scaricamento

ema-puar-v109-suprelorin-initial-en.pdf

ema-puar-suprelorin-v-109-var-ii-0007-en.pdf

ema-puar-suprelorin-v-109-var-ii-0032-g-en.pdf