

RELOSYL, 50 microgrammi/ml soluzione iniettabile per bovini

Autorizzato

- Gonadorelin acetate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

RELOSYL, 50 microgrammi/ml soluzione iniettabile per bovini

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Bovini (manza)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 microgram(s)/millilitre / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

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

QH01CA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Syva S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/12/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Syva S.A.

Laboratorios Syva S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104290

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/12/2011

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0158/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Francia Grecia Ungheria Irlanda Italia
Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Slovacchia

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

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: 1/10/2025

[Scaricamento](#)

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-acegon-50-mcg-ml--solution-for-injection-en.pdf