

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

Autorizzato

- Gonadorelin diacetate tetrahydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

58.13 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

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:

Repubblica Ceca

Disponibile in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

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 completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/10/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/111/12-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/10/2012

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0598/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Germania Ungheria Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia
Polonia Portogallo Slovacchia Slovenia Svezia

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

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.