

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:Danimarca

Disponibile in:Danimarca

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 Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/11/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

61398

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/11/2018

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.