

# 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:**Slovacchia

---

**Disponibile in:**Slovacchia

---

**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:**

18/10/2012

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/061/MR/12-S

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

18/10/2012

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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