

Prolusyn 50 micrograms/ml Solution for Injection for Cattle

Autorizzato

- Gonadorelin acetate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Prolusyn 50 micrograms/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](#)

52.54 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:

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

Disponibile in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

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:

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/04/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 54400/4000

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/10/2021

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0402/001

Stati membri interessati:

Belgio Francia Germania Ungheria Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo

Spagna

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.