

RELOSYL 50 micrograms/ml solution for injection for cattle

Pilnvarots

- Gonadorelin acetate

Product identification

Zāļu nosaukums:

RELOSYL 50 micrograms/ml solution for injection for cattle
Relosyl, 0,050mg/ml, Injekční roztok

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Liellops (govs)
Liellops (tele)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)
52.50 mikrogrami (i) / 1.00 mililitrs(i)

Zāļu forma:

Šķīdums injekcijām

**Withdrawal period by route of administration:
intramuskulārai lietošanai:**

• **Liellops (govs)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 diena

• **Liellops (tele)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:
QH01CA01

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Čehija

Available in:

Čehija

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

30/08/2018

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Laboratorios Syva S.A.U.

Atbildīgā iestāde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Atļaujas numurs:

96/051/18-C

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

30/08/2018

Atsauces dalībvalsts:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:

ES/V/0262/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Čehija

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038218>