

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

Autorisert

- GONADORELIN DIACETATE TETRAHYDRATE

Product identification

Legemidlets navn:

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

OVARELIN 50 µg/ml oldatos injekció szarvasmarhák részére A.U.V.

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

58.13 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:**• storfe**

- Slakt. 0 dag
 - Melk. 0 time
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01CA01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

HU

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

16/07/2007

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

2229/X/07 MgSzH ÁTI

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

16/07/2007

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0598/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR CZ DK EE FI FR DE EL HU IT LV LT LU NL NO PL PT
RO SI SI ES SE

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046634>