

Acegon 50 µg/ml, solução injectável, para bovinos

Autorisert

- Gonadorelin

Product identification

Legemidlets navn:

Acegon 50 µg/ml, solução injectável, para bovinos

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

ku

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
50.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

• **ku**

- Meat and offal, milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01CA01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Tilgjengelig bare i [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

31/07/2002

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Laboratorios Syva S.A.U.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

51419

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

1/03/2017

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

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/600000107209>