

Suprelorin 4.7 mg - Implant

Geautoriseerd

- Deslorelin acetate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Suprelorin 4.7 mg - Implant

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Katers

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

5.71 milligram(s) / 1.00 Implantaat

Farmaceutische vorm:

Implantaat

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

-

Hond

-

Katers

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH01CA93

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Cyprus , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Litouwen , Noorwegen , Oostenrijk , Portugal , Roemenië , Slowakije , Tsjechië , United Kingdom (Northern Ireland) , Zweden

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac S.A.

Marketing authorisation date:

10/07/2007

Productielocaties partijvrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

10/07/2007

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 3/05/2024

[Downloaden](#)

ema-puar-v109-suprelorin-initial-en.pdf

ema-puar-suprelorin-v-109-var-ii-0007-en.pdf

ema-puar-suprelorin-v-109-var-ii-0032-g-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000029>