

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

Geautoriseerd

- GONADORELIN DIACETATE TETRAHYDRATE

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

58.13 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:**• Rund**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QH01CA01

Afleverstatus:

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

Status toelating:Valid

Authorised in:Ierland

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)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](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

7/12/2007

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Toelatingsnummer:

VPA10815/004/001

Wijzigingsdatum status toelating:

7/12/2007

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0598/001

Betrokken lidstaten:

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

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

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046611>