

Supravet, 4µg/ml, Solution for injection

Autorisert

- Buserelin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Supravet, 4µg/ml, Solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku
hoppe
hunnkanin til avl
purke
ungpurke

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk
Subkutan bruk
Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
4.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01CA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

P.H. Farmaceutici S.r.l.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/07/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fundacio Privada Dau

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

96/027/25-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/07/2025

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0197/001

Gjeldende medlemsstater:

IT

Generic of:

600000065231

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

eu-puar-czv0197001-mr-supravet-en.pdf