

Imrestor 5.5 mg/ml - Solution for injection in pre-filled syringe

Autorisert

- Pegbovigrastim

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Imrestor 5.5 mg/ml - Solution for injection in pre-filled syringe

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kvige
melkekyr

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
5.50 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QL03AA90

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Elanco GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:
9/12/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:
Elanco France S.A.S.
Trirx Speke Limited

Ansvarlig myndighet:
European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/12/2015

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 27/10/2025

Nedlasting

ema-puar-imrestor-v-2763-par-en.pdf