

CUNISER 500

Autorisert

- Gonadotropin, equine, serum

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CUNISER 500IU KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ
CUNISER 500

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hunnkanin til avl

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
500.00 internasjonal(e) enhet(er) / 20.00 milliliter

Legemiddelform:

Pulver og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hunntkanin til avl

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

hunntkanin til avl

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG03GA03

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Biogenesis Global S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/06/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

19781/21-02-2014/K-0174701

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/08/2023

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0124/001

Gjeldende medlemsstater:

EL PT

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043793>