

MRAbit

Autorisert

- Alarelin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

MRAbit

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hunnkanin til avl

Administrasjonsvei:

Vaginal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.50 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til vaginalvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01CA

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Kubus Lab S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/08/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Kubus Lab S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

1361/01/20DFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/08/2020

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0286/001

Gjeldende medlemsstater:

IT PT

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-mrabit-1.5-mg-g-powder-for-vaginal-solution-en.pdf