

SUPERGESTRAN, Injekční roztok

Autorisert

- Lecirelin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SUPERGESTRAN, Injekční roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku

kvige

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.03 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

ku

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

kvige

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QH01CA92

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:CZ

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

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/06/1989

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

99/187/89-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/04/2011

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.

Merking

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