

Acegon 50 µg/ml, solução injectável, para bovinos

Dopuszczony

- Gonadorelin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Acegon 50 µg/ml, solução injectável, para bovinos

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie domięśniowe:**

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):QH01CA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Syva S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

31/07/2002

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratorios Syva S.A.U.

Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

51419

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/03/2017

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107209>