

RELOSYL 50 micrograms/ml solution for injection for cattle

Autorizado

- Gonadorelin acetate

Product identification

Nome do medicamento:

RELOSYL 50 micrograms/ml solution for injection for cattle

RELOSYL 50 mikrogramov/ml, injekčný roztok pre hovädzí dobytok

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

52.50 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intramuscular:****• Cattle (cow)**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

• Cattle (heifer)

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QH01CA01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Eslováquia

Available in:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

9/10/2018

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/048/MR/18-S

Data de alteração do estado de autorização:

9/10/2018

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0262/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica República Checa Alemanha Países Baixos Polónia Eslováquia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038223>