

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

Autorizado

- GONADORELIN DIACETATE TETRAHYDRATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

58.13 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH01CA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Disponibilidade:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

7/12/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10815/004/001

Data da alteração do estado de autorização:

7/12/2007

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0598/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Croácia República Checa Dinamarca Estónia Finlândia
Alemanha Hungria Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega
Polónia Portugal Eslováquia Eslovénia Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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