

# 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](http://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.