

Prolusyn 50 micrograms/ml Solution for Injection for Cattle

Autorizado

- Gonadorelin acetate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Prolusyn 50 micrograms/ml solution for injection for cattle
Prolusyn 50 micrograms/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](#)
52.54 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:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

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 letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

8/04/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 54400/4000

Data da alteração do estado de autorização:

28/10/2021

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0402/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica França Alemanha Hungria Itália Países Baixos Polónia Portugal
Espanha 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.