

Maprelin 75 µg/ml solution for injection for pigs

Autorizado

- Peforelin

Product identification

Nome do medicamento:

Maprelin 75 µg/ml solution for injection for pigs
MAPRELIN 75 µg/ml injekcinis tirpalas kiaulėms

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
75.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intramuscular:****• Pig**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QH01CA95

Estatuto jurídico do fornecimento:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Lituânia

Available in:

Lituânia

Descrição da embalagem:

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](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

23/06/2009

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Veyx Pharma GmbH

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/09/1858/001-004

Data de alteração do estado de autorização:

6/10/2013

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0129/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Estónia França Hungria Irlanda
Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia
Eslováquia Eslovénia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

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

RV1858.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060687>