

Maprelin 75 µg/ml solution for injection for pigs

Autorizado

- Peforelin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Maprelin 75 µg/ml solution for injection for pigs

Maprelin 75 µg/ml Injektionslösung für Schweine

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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

75.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH01CA95

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Disponibilidade:

Áustria

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:

Veyx Pharma GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

1/07/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-00814

Data da alteração do estado de autorização:

1/07/2009

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 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.

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.

2401070-paren-20090804.pdf