

# CYSTORELINE 50 µg/ml soluzione iniettabile per bovini e conigli

Autorizado

- Gonadorelin diacetate

## Product identification

### Nome do medicamento:

CYSTORELINE 50 µg/ml soluzione iniettabile per bovini e conigli

---

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

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via intramuscular

---

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

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

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

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

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

**• Rabbit**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QH01CA01

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

---

## 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:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

5/03/1998

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

Ceva Sante Animale

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

10/09/2008

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092798>