

Fertagyl 0,1 mg/ml oplossing voor injectie voor rund en konijn

Autorizat

- Gonadorelin

Product identification

Denumirea medicamentului:

Fertagyl 0,1 mg/ml oplossing voor injectie voor rund en konijn

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Iepure

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

0.10 milligram(s) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:**• Bovine**

- Milk. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

• Iepure

- Carne și organe. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH01CA01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Dutch](#)

Disponibile numai în [Dutch](#)

Disponibile numai în [Dutch](#)

Disponibile numai în [Dutch](#)

Disponibile numai în [Dutch](#)

Disponibile numai în [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

25/02/1998

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 1253

Data modificării statusului autorizației:

25/10/2016

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

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057093>