

File downloaded on 2026-05-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000046611>

# Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

Oprávněný

- Gonadorelin diacetate tetrahydrate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

58.13 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramuskulárne použitie:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QH01CA01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Írsko

---

**Dostupné v:**

Írsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Ceva Sante Animale

---

**Dátum registrácie lieku:**

7/12/2007

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

CEVA Santé Animale

---

**Zodpovedný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Číslo registrácie:**

VPA10815/004/001

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

7/12/2007

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0598/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Chorvátsko Česko Dánsko Estónsko Fínsko Nemecko  
Maďarsko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Nórsko Poľsko  
Portugalsko Slovensko Slovinsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.