

OVARELIN 50 µg/ml, injekčný roztok pre hovädzí dobytok

Oprávnený

- GONADORELIN DIACETATE TETRAHYDRATE

Product identification

Názov lieku:

Ovarelin 50 ug/ml, solution for injection for cattle

OVARELIN 50 µg/ml, injekčný roztok pre hovädzí dobytok

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

58.13 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulárne použitie:****• Cattle**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH01CA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Slovensko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Marketing authorisation date:

18/10/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva Sante Animale

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/061/MR/12-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

18/10/2012

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046652>