

Maprelin 75 µg/ml injekčný roztok pre ošípané

Oprávnený

- Peforelin

Product identification

Názov lieku:

Maprelin 75 µg/ml solution for injection for pigs

Maprelin 75 µg/ml injekčný roztok pre ošípané

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

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

75.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

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

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH01CA95

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Slovensko

Available 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:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

6/08/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Veyx Pharma GmbH

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/027/MR/09-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/08/2009

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0129/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Česko Estónsko Francúzsko Maďarsko Írsko
Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

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/600000060703>