

INGRAVIDA, 0,0040 mg/ml soluzione iniettabile per bovine, cavalle, coniglie, scrofette e trote

Ima
dovoljenje za
promet

- Buserelin acetate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

INGRAVIDA, 0,0040 mg/ml soluzione iniettabile per bovine, cavalle, coniglie, scrofette e trote

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#) krava

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

S posipanjem po krmi
intramuskularna uporaba
Intravenska uporaba
Subkutana uporaba

Podatki o zdravlilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

S posipanjem po krmi:

-

Trout - Golden/Rainbow/Redband/Steelhead

- Unspecified. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

intramuskularna uporaba:

-

krava

- Milk. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

- Meat and offal. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

-

Horse (mare)

- Milk. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

- Meat and offal. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

-

Rabbit (female for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

-

Pig (young female)

- Meat and offal. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

Intravenska uporaba:

-

krava

- Milk. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

- Meat and offal. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

-

Horse (mare)

- Milk. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

- Meat and offal. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

-

Rabbit (female for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

-

Pig (young female)

- Meat and offal. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

Subkutana uporaba:

-

krava

- Milk. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

- Meat and offal. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

-

Horse (mare)

- Milk. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

- Meat and offal. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

-

Rabbit (female for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

Uso non autorizzato in trote che producono alimenti per il consumo umano

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QH01CA90

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Fatro S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

28/04/2015

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fatro S.p.A.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

24/04/2018

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.