

Imrestor 5.5 mg/ml - Solution for injection in pre-filled syringe

Godkänd

- Pegbovigrastim

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Imrestor 5.5 mg/ml - Solution for injection in pre-filled syringe

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (kviga)

Nöt (mjölkko)

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QL03AA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Elanco GmbH

Godkännandedatum:

9/12/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Elanco France S.A.S.

TriRx Speke Limited

Ansvarig myndighet:

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/12/2015

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 27/10/2025

Ladda ner

ema-puar-imrestor-v-2763-par-en.pdf