

File downloaded on 2026-04-09

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000017506>

MRAbit

Godkänd

- Alarelin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

MRAbit

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Kanin (avelshona)

Administreringsväg:

Vaginal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver till vaginallösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01CA

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Portugal

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

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:

Kubus Lab S.A.

Godkännandedatum:

14/08/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Kubus Lab S.A.

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

1361/01/20DFVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/08/2020

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0286/001

Berörda medlemsstater:

Italien Portugal

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

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-PUAR-mrabit-1.5-mg-g-powder-for-vaginal-solution-en.pdf