

Supergestran 0,025 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok (kravy a jalovice)

Godkänd

- Lecirelin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Supergestran 0,025 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobyt看 (kravy a jalovice)

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (ko)

Nöt (kviga)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt (ko)

- Meat and offal. 0 dygn Zero days

- Milk. 0 dygn Zero days

-

Nöt (kviga)

- Meat and offal. 0 dygn Meat and offal zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01CA92

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Tillgänglig i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

19/07/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

99/187/89-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/07/1994

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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