

Oestracton 52.4 Micrograms/ml Solution for Injection for Cattle, Horses, Pigs

Разрешен

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

OESTRACTON 52.4 micrograms/ml solution for injection for cattle, horses, pigs
Oestracton 52.4 Micrograms/ml Solution for Injection for Cattle, Horses, Pigs

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня
говеда
кон

Начин на приложение:

Подкожно приложение
Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
52.40 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01CA01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Vetoquinol UK Limited

Дата на разрешение за търговия:

4/11/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte e G

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 08007/4150

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/03/2024

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0154/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet