

Oestracton 52.4 microgram/ml solution for injection for cattle, horses, pigs

Zugelassen

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

OESTRACTON 52.4 micrograms/ml solution for injection for cattle, horses, pigs
Oestracton 52.4 microgram/ml solution for injection for cattle, horses, pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein
Rind
Pferd

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
52.40 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH01CA01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol S.A.

Zulassungsdatum:

8/11/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10521/003/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/11/2013

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0154/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Tschechische Republik Frankreich Ungarn Irland Niederlande

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.