

OESTRACTON 52.4

Εξουσιοδοτημένο

micrograms/ml solution for
injection for cattle, horses,
pigs

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Oestracton 52.4 µg/ml Oplossing voor injectie

Oestracton 52.4 µg/ml Solution injectable

Oestracton 52.4 µg/ml Injektionslösung

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Χοίρος

Βοοειδή

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

52.40 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QH01CA01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vetoquinol

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

5/11/2013

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Αρμόδια αρχή:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Αριθμός έγκρισης:

BE-V444841

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

5/11/2013

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

DE/V/0154/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060486>