

OVUCRON 0,025 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y CONEJOS

Autorizado

- Lecirelin acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OVUCRON 0,025 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y CONEJOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Conejas reproductoras

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.03 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Vacas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Conejas reproductoras

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH01CA92

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 20 ml

Caja con 1 vial de 10 ml

Caja con 15 viales de 2 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

29/11/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3507 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0269/001

Estados miembros afectados:

República Checa Eslovaquia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 17/03/2023

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Etiquetado

eu-PUAR-esv0269001-dcp-ovucron-0-025-mg-ml-en.pdf

es-puar-ovucron-25-µg-ml-es.pdf