

# OVASUIN 100 UI/ml + 200 UI/ml LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN INYECTABLE

Autorizado

- Gonadotropin, equine, serum
- HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

OVASUIN 100 UI/ml + 200 UI/ml LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN INYECTABLE

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Cerdas

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

2000.00 Unidad(es) internacional(es) / 10.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Unidad(es) internacional(es) / 10.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Cerdas**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Cerdas**

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QG03GA99

---

**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 de 5 x 5 dosis con 5 viales de liofilizado y 5 viales de disolvente de

Caja de 5 dosis con 1 vial de liofilizado y 1 vial de disolvente de 10 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

6/03/2020

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3874 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

7/03/2020

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado