

# OESTRACTON 52.4

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

Autorizado

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino

Bovino

Caballos

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

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

Disponible únicamente en [English](#)

52.40 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

**Vía subcutánea:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QH01CA01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

República Checa

---

**Disponible en:**

República Checa

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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:**

Vetoquinol S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

12/12/2013

---

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

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/061/13-C

---

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

12/12/2013

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0154/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica República Checa Francia Hungría Irlanda Países Bajos

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

2401818-paren-20140220.pdf