

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

Autorizado

- Federelin acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Oestracton 52.4 microgram/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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

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:

8/11/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10521/003/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/11/2013

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

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.

2401818-paren-20140220.pdf