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

Oestracton 52.4 µg/ml Solution injectable



Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Bovins

Cheval

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniqueme	ent en Anglais
52.40 microgram(s)	/ 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

OH01CA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/11/2013

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V444841

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/11/2013

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0154/001

États membres concernés:

Belgique Tchéquie France Hongrie Irlande Pays-Bas

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

<u>Télécharger</u>

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

Télécharger