

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

Autorisé

- Federelin acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

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 uniquement 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):

QH01CA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Disponible en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/12/2013

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

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/061/13-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/12/2013

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0154/001

États membres concernés:

Belgique Tchéquie France Hongrie Irlande Pays-Bas

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2401818-paren-20140220.pdf