

## ETIQUETADO

### DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

**Caja**                    15 viales x 2 ml  
                              1 vial x 10 ml  
                              1 vial x 20 ml

C.N. XXXXXX.X  
○

#### 1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTOS VETERINARIO

OVUCRON 0,025 mg/ml solución inyectable para bovino y conejos  
Lecirelina

#### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)

Cada ml contiene:

**Sustancia activa:**

Lecirelina..... 0,025 mg  
(equivalente a lecirelina acetato .....0,026 mg)

#### 3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable

#### 4. TAMAÑO DEL ENVASE

15 x 2 ml  
1 x 10 ml  
1 x 20 ml

#### 5. ESPECIES DE DESTINO

Bovino (vacas) y conejas reproductoras

#### 6. INDICACIÓN(ES) DE USO

**7. MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN**

Vía intramuscular

posología

Lea el prospecto antes de usar.

**8. TIEMPO(S) DE ESPERA**

Tiempo(s) de espera:

Carne: cero días.

Leche: cero horas.

**9. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI PROCEDE(N)**

Lea el prospecto antes de usar.

**10. FECHA DE CADUCIDAD**

CAD {mes /año}

Una vez desencapsulado, fecha límite de utilización:

Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

**11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

**12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

Eliminar los residuos de conformidad con las normativas locales.

Eliminación: lea el prospecto.

**13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE**

Uso veterinario.

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Administración bajo control o supervisión del veterinario.

**14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

**15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Titular de la autorización de comercialización:

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285- Ozzano dell'Emilia (Bologna), Italia.

Representante:

Fatro Ibérica S.L. - Constitución 1, Planta Baja 3 - 08960 Sant Just Desvern (Barcelona), España

**16. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

3507 ESP

**17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN**

Lote {número}

**DATOS MÍNIMOS QUE DEBEN FIGURAR EN LOS ENVASES DE TAMAÑO PEQUEÑO**

Etiqueta vial 2 ml, 10 ml, 20 ml

**1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

OVUCRON 0,025 mg /ml solución inyectable para bovino y conejos  
Lecirelina

**2. CANTIDAD DE (LAS) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S)**

Cada ml contiene:

**Sustancia activa:**

Lecirelina ..... 0,025 mg  
(equivalente a lecirelina acetato..... 0,026 mg)

**3. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN NÚMERO DE DOSIS**

2 ml  
10 ml  
20 ml

**4. VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN**

Vía intramuscular

**5. TIEMPO(S) DE ESPERA**

Tiempo(s) de espera:

Carne: cero días.

Leche: cero horas.

**6. NÚMERO DE LOTE**

Lote {número}

**7. FECHA DE CADUCIDAD**

CAD {mes /año}

Una vez desencapsulado, fecha límite de utilización:

Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

**8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”**

Uso veterinario.