

OVUCRON 25 g/ml

Engedélyezett

- Lecirelin acetate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

OVUCRON 25 g/ml

OVUCRON 0,025 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y CONEJOS

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tehén

nőstény tenyésznnyúl

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

tehén

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

nőstény tenyésznő

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH01CA92

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Spain

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fatro S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

29/11/2016

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A

Felelős hatóság:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

3507 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/01/2022

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

ES/V/0269/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

eu-PUAR-esv0269001-dcp-ovucron-0-025-mg-ml-en.pdf

es-puar-ovucron-25-µg-ml-es.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038209>