

File downloaded on 2026-05-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000060500>

# OESTRACTON 52.4

## micrograms/ml solution for injection for cattle, horses, pigs

Autorizzato

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino

bovini

Cavallo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

52.40 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QH01CA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Paesi Bassi

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/01/2014

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 112668

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

8/02/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0154/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Repubblica Ceca Francia Ungheria Irlanda Paesi Bassi

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2401818-paren-20140220.pdf