

OESTRACTON 52.4

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

Toegelaten

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

OESTRACTON 52.4 micrograms/ml solution for injection for cattle, horses, pigs
OESTRACTON SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS CHEVAUX ET PORCS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Rund

Paard

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
52.40 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH01CA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetoquinol S.A.

Handelsvergunningsdatum:

25/10/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte e G

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/1289359 1/2013

Datum toelatingswijziging:

22/12/2021

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

Betrokken lidstaten:

België Tsjechië Frankrijk Hongarije Ierland Nederland

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.