

OVUCRON 25 ?g/ml

Autorizado

- Lecirelin acetate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

OVUCRON 25 ?g/ml

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

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

0.03 milígrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

•

Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

•

Rabbit (female for reproduction)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH01CA92

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

29/11/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3507 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

1/01/2022

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0269/001

Estados-Membros envolvidos:

República Checa Eslováquia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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

es-puar-ovucron-25- μ g-ml-es.pdf