

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 miligrama(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-μg-ml-es.pdf