

OESTRACTON 52.4

Oprávnený

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

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Product identification

Názov lieku:

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

Oestracton 52.4 µg/ml Oplossing voor injectie

Oestracton 52.4 µg/ml Solution injectable

Oestracton 52.4 µg/ml Injektionslösung

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

52.40 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH01CA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol

Marketing authorisation date:

5/11/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V444841

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/11/2013

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0154/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Česko Francúzsko Maďarsko Írsko Holandsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060486>