

File downloaded on 2026-06-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000053440>

ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Разрешен

- Cloprostenol sodium

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

кон

магаре

коза

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

•

говеда

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 1 day

•

кон

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 24 hour

•

магаре

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 24 hour

•

коза

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 24 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG02AD90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

13/06/1980

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

9524

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/06/1980

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.