

OESTROPHAN - inj. ad us.vet.

Registrováno

- Cloprostenol

Identifikace přípravku

Název léčiva:

OESTROPHAN - inj. ad us.vet.

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (kráva)

Skot (jalovice)

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

Kůň (klisna)

Cesta podání:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Injection:

•

Skot (kráva)

- Maso. 24 hour
Мляко: нула дни

•

Skot (jalovice)

- Maso. 24 hour
Мляко: нула дни.

•

Pig (sow for reproduction)

- Maso. 24 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QG02AD90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Bulharsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Datum registrace:

13/02/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta a.s.

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-2527/07.04.2015

Datum změny stavu registrace:

6/04/2015

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.