

ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autoriseret

- Cloprostenol sodium

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Estrumat vet. 0,25 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og hest
ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Aktiv substans:

Kun tilgjengelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Hest

Æsel

Ged

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 1 dag
- Milk. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 1 dag

-

Hest

- Meat and offal. 2 dag
- Milk. 24 hour

-

Æsel

- Meat and offal. 2 dag
- Milk. 24 hour

-

Ged

- Meat and offal. 2 dag
 - Milk. 24 hour
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QG02AD90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

18/08/1978

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarlig myndighed:

Norwegian Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

6363

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/09/2010

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.