

File downloaded on 2026-06-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000985873>

# ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autoriseret

- Cloprostenol sodium

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig 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:**

1/12/1976

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

V 817/08/07/0952

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

27/10/2006

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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.