

Estrumate 250 micrograms/ml Solution for Injection

Zugelassen

- Cloprostenol sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Estrumate 250 micrograms/ml Solution for Injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

Esel

Ziege

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 24 Stunde

-

Esel

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 24 Stunde

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 24 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG02AD90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

18/12/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 06376/3057

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/10/2025

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0518/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Finnland
Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien Luxemburg
Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien
Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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