

ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Zugelassen

- Cloprostenol sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Verfügbar in:

Irland

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 (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

14/10/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10996/227/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/10/2011

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.