

File downloaded on 2026-07-05

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/el/600000058862>

# ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Εγκεκριμένο

- Cloprostenol sodium

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Άλογο

Όνος

Αίγα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 1 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

•

**Άλογο**

- Meat and offal. 2 Ημέρα
- Γάλα. 24 Ώρα

•

**Όνος**

- Meat and offal. 2 Ημέρα
- Γάλα. 24 Ώρα

•

**Αίγα**

- Meat and offal. 2 Ημέρα
  - Γάλα. 24 Ώρα
- 

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QG02AD90

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

8/07/1992

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Medicines Evaluation Board

---

**Αριθμός έγκρισης:**

REG NL 5293

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

3/02/2020

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.