

# ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Εγκεκριμένο

- Cloprostenol sodium

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Estrumate 250 µg/ml, solution injectable

Estrumate 250 µg/ml Injektionslösung

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 προμηθείας:**

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 International B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

1/12/1976

---

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

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Αριθμός έγκρισης:**

V 817/08/07/0952

---

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

27/10/2006

---

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

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Combined File of all Documents

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