

Estrumate 250 micrograms/ml Solution for Injection

Autorizado

- Cloprostenol sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Estrumate 250 micrograms/ml Solution for Injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Burros

Caprino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.26 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 24 Hora(s)

-

Burros

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 24 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 24 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG02AD90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

18/12/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 06376/3057

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/10/2025

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0518/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Finlandia Alemania Grecia
Hungría Islandia Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.