

# Bioestrovet 0.250 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizado

- Cloprostenol sodium

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Bioestrovet 0.250 mg/ml solution for injection for cattle  
Bioestrovet 0,250 mg/ml soluzione iniettabile per bovini

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

### 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 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:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetoquinol Italia S.r.l.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/04/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

104986

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/04/2017

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0359/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta  
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia  
España

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048469>