

# 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

---

**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:**Letonia

---

**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 S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/02/2017

---

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

Vetoquinol S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/DCP/17/0002

---

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

1/02/2017

---

**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.

ie-puar-mr-iev0359001-bioestrovvet-0250-mgml-solution-for-injection-for-c-en.pdf