

File downloaded on 2026-06-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000048496>

Bioestrovét 0.250 mg/ml solution for injection for cattle

- Cloprostenol sodium

Autorizado

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Bioestrovét 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:

- Rumania; Rumanía

Disponible en:

- Rumania; Rumanía

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:

- 16/01/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

- Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

- Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

- 220006

Fecha de modificación del estado de la autorización:

- 28/10/2025

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

Documentos

Información del medicamento

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

[Otros idiomas \(1\)](#)

English (PDF)

Publicado el: 28/09/2025

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

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

[Otros idiomas \(2\)](#)

Romanian (PDF)

Publicado el: 5/11/2025

[Descargar](#)

English (PDF)

Publicado el: 28/09/2025

[Descargar](#)