

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:

Países Bajos

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 Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

8/07/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 5293

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/02/2020

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.