

ESTROTEK 250 µg/ml soluzione iniettabile per bovine, bufale, scrofe, cavalle

Autorizado

- Cloprostenol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ESTROTEK 250 µg/ml soluzione iniettabile per bovine, bufale, scrofe, cavalle

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Cerdas

Búfalas

Caballos

Vía de administración:

Vía vaginal

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
250.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía vaginal:

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Cerdas

- Meat and offal. 1 Día

-

Búfalas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

Vía intramuscular:

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Hora(s)
- Milk. 0 Hora(s)

-

Cerdas

- Meat and offal. 1 Día

-

Búfalas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Caballos

- 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

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

9/05/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/05/2010

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.