

# Oestrophan inj. ad us. vet. 0, 25 mg /ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem

Autorizado

- Cloprostenol sodium

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Oestrophan inj. ad us. vet. 0, 25 mg /ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Vacas

Cerdas adultas

Yeguas

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

0.25 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Vacas**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 1 Día

Nelietot zirgiem, kuru gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- 

**Cerdas adultas**

- Meat and offal. 1 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile 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:**

Disponibile únicamente en [Latvian](#)

Disponibile únicamente en [Latvian](#)

Disponibile únicamente en [Latvian](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bioveta a.s.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

12/04/1996

---

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

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/NRP/96/0389

---

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

14/04/1996

---

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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