

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:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

14/11/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

MR/V/0124/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/12/2004

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.

Etiquetado

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

Prospecto

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.