

# Estrumate 250 micrograms/ml Solution for Injection

Autorisé

- Cloprostenol sodium

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Estrumate 250 micrograms/ml Solution for Injection

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Ane

Chèvre

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 1 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 24 hour

- 

**Ane**

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 24 hour

- 

**Chèvre**

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 24 hour

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/12/1997

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Autorité responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

Vm 06376/3057

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/10/2025

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Finlande Allemagne Grèce  
Hongrie Islande Irlande Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne  
Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)