

OESTROPHAN

Autorisé

- Cloprostenol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

OESTROPHAN

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval (jument)

Bovin (vache)

Porc (femelle)

Bovin (génisse)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

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

-

Cheval (jument)

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 day

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 day

-

Porc (femelle)

- Viande et abats. 1 day

-

Bovin (génisse)

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 day

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

QG02AD90

Conditions de délivrance:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bioveta a.s.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/09/2006

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

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

150236

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/04/2025

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.