

ESTRUMATE FLACON UNIDOSE

Non autorisé

- Cloprostenol sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ESTRUMATE FLACON UNIDOSE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache)

Cheval (jument)

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:

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 day

-

Cheval (jument)

- Viande et abats. 2 day

- Lait. 0 day

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

QG02AD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 5 flacons de 2 mL

Boîte de 100 flacons de 2 mL

Boîte de 50 flacons de 2 mL

Boîte de 10 flacons de 2 mL

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/04/1989

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

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/0030299 9/1989

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/06/2026

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

Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

Résumé des caractéristiques du produit