

Estrumat vet. 0,25 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og hest

Autorisé

- Cloprostenol

Product identification

Dénomination du médicament:

Estrumat vet. 0,25 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og hest

Substance active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins
Porc
Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)
0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

• **Bovins**

- Chair et peau. 1 day

- Lait. 0 day

• **Porc**

- Chair et peau. 1 day

• **Cheval**

- Chair et peau. 1 day

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

QG02AD90

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Norvège

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Norwegian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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.

Marketing authorisation date:

18/08/1978

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autorité responsable:

NOMA

Numéro de l'autorisation:

6363

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/09/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041468>