

# ESTROTEK 250 µg/ml soluzione iniettabile per bovine, bufale, scrofe, cavalle

Autorisé

- Cloprostenol

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

ESTROTEK 250 µg/ml soluzione iniettabile per bovine, bufale, scrofe, cavalle

---

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

Disponibile unicamente en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovin (vache)

Porc (femelle)

Buffle (femelle)

Cheval

---

### Voie d'administration:

Voie vaginale

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais  
250.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

**Voie vaginale:**

•

**Bovin (vache)**

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

•

**Porc (femelle)**

- Viande et abats. 1 day

•

**Buffle (femelle)**

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

**Voie intramusculaire:**

•

**Bovin (vache)**

- Viande et abats. 0 hour
- Lait. 0 hour

•

**Porc (femelle)**

- Viande et abats. 1 day

•

**Buffle (femelle)**

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

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 hour

---

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

QG02AD90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Disponible en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

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

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

---

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

9/05/1995

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

9/05/2010

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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