

File downloaded on 2026-07-06

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000058862>

# ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Engedélyezett

- Cloprostenol sodium

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

sertés

ló

szamár

kecske

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Intramuscularis alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

•

**sertés**

- Meat and offal. 1 day

•

**ló**

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 24 hour

•

**szamár**

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 24 hour

•

**kecske**

- Meat and offal. 2 day
  - Milk. 24 hour
- 

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QG02AD90

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet Nederland B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

8/07/1992

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

**Engedély száma:**

REG NL 5293

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

3/02/2020

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.