

Oestrophan 0,25 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák,sertések és lovak számára A.U.V.

Engedélyezett

- Cloprostenol sodium

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Oestrophan 0,25 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák,sertések és lovak számára A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha
sertés
ló

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

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

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

•

szarvasmarha

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

•

sertés

- Meat and offal. 1 day

•

ló

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

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:

10 x 2 ml törőgyűrűvel ellátott ampullákban,papírdobozban

10 ml gumidugóval,alumínium kupakkal lezárt injekciós üvegben,papírdobozban

50 ml

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Alphavet Zrt.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/01/2014

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bioveta a.s.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

8/01/2014

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

magyar (PDF)

Megjelent: 21/05/2024

[Letöltés](#)

Betegtájékoztató

magyar (PDF)

Megjelent: 21/05/2024

[Letöltés](#)

Címkeszöveg

magyar (PDF)

Megjelent: 21/05/2024

[Letöltés](#)