

ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Heimilað

- Cloprostenol sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Estrumate, 250 µg/mL, otopina za injekciju, za goveda (krave) i konje (kobile)
ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestur

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#)
[franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#)
[Norwegian](#)

Geit

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Mjólk. 24 klukkustundir

-

Donkey

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Mjólk. 24 klukkustundir

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
 - Mjólk. 24 klukkustundir
-

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QG02AD90

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Dagsetning markaðsleyfis:

17/08/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/01/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.