

Estrumate 250 microgram/ml oplossing voor injectie voor runderen en paarden

Ekki
heimilað

- Cloprostenol sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Estrumate 250 microgram/ml oplossing voor injectie voor runderen en paarden

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period 0 hour

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

•

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period 0 hour

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

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

QG02AD90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

5/09/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 117922

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/04/2026

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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