

Oestrophan 0,25 mg/ml injekčný roztok

Heimilað

- Cloprostenol sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Oestrophan 0,25 mg/ml injekčný roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir (kýr)

Nautgripir (ung kýr)

Hestur (meri)

Svín (gylta)

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir slímhúð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

263.16 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir slímhúð:**

-

Nautgripir (kýr)

- Kjöt. 1 dagar Milk - Zero hours

-

Nautgripir (ung kýr)

- Kjöt. 1 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir (kýr)

- Kjöt. 1 dagar Milk - Zero hours

-

Nautgripir (ung kýr)

- Kjöt. 1 dagar

-

Hestur (meri)

- Kjöt. 1 dagar Milk - Zero hours

-

Svín (gylta)

- Kjöt. 1 dagar

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

QG02AD90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

23/12/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

99/238/80-C/S

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/12/1994

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 (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.