

Cloprostenol Bremer 0,25 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porcine

Non
autorizzato

- Cloprostenol sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Cloprostenol Bremer 0,25 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porcine

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Suino (scrofa)

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.26 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso sottocutaneo:**

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 0 giorno

Uso intramuscolare:

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 0 giorno

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 2 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG02AD90

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bremer Pharma GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/06/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bremer Pharma GmbH

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

150059

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/12/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.