

Estrumate 250 micrograms/ml Solution for Injection

Autorizzato

- Cloprostenol sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Estrumate 250 micrograms/ml Solution for Injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Suino
Cavallo
asino
Caprino

Via di somministrazione:

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 intramuscolare:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 24 ora

-

asino

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 24 ora

-

Caprino

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 24 ora

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

QG02AD90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/12/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 06376/3057

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/10/2025

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0518/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Finlandia Germania Grecia
Ungheria Islanda Irlanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia
Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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