

File downloaded on 2026-06-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000053440>

# 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:**

Svezia

---

**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:**

13/06/1980

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

9524

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/06/1980

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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