

ESTROTEK 250 µg/ml soluzione iniettabile per bovine, bufale, scrofe, cavalle

Autorizzato

- Cloprostenol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ESTROTEK 250 µg/ml soluzione iniettabile per bovine, bufale, scrofe, cavalle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Suino (scrofa)

Bufalo (bufala)

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso vaginale

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

250.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso vaginale:

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Bufalo (bufala)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

Uso intramuscolare:

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 0 ora
- latte. 0 ora

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Bufalo (bufala)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 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:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

ASTUCCIO CON 5 FLACONI DA 20 ML

ASTUCCIO CON 1 FLACONE DA 20 ML

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/05/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/05/2010

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti