

ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Registruotas

- Cloprostenol sodium

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Estrumate, 250 µg/mL, otopina za injekciju, za goveda (krave) i konje (kobile)
ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai
Kiaulė
Žirgas
Asilas
Ožka

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

0.26 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.
- Pienas. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 24 valandos

-

Asilas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 24 valandos

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
 - Pienas. 24 valandos
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:
QG02AD90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu, išskyrus tam tikrų dydžių pakuotes

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Rinkodaros leidimo data:

17/08/2021

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Atsakinga institucija:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

14/01/2025

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.