

File downloaded on 2026-04-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000054844>

# ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Registruotas

- Cloprostenol sodium

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

---

**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:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

28/07/1993

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Atsakinga institucija:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Registracijos numeris:**

789 ESP

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

28/07/1993

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Ženklinimas

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

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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

Combined File of all Documents

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