

File downloaded on 2026-04-21

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000013927>

# 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](#) [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.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

2/12/2004

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Atsakinga institucija:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Registracijos numeris:**

MR/V/0124/001

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

25/02/2025

---

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

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Ženklinimas

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

Pakuotės lapelis

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.