

Oestrophan inj. ad us. vet. 0, 25 mg /ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem

Atļautas

- Cloprostenol sodium

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Oestrophan inj. ad us. vet. 0, 25 mg /ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām, zirgiem

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (govs)

Cūka (sivēnmāte)

Zirgs (ķēve)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

0.25 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Liellops (govs)

- Piens. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

Nelietot zirgiem, kuru gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Cūka (sivēnmāte)

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

-

Zirgs (ķēve)

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QG02AD90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

50 ml II tipa stikla flakons noslēgts ar hlorbutila gumijas aizbāzni, kas pārklāts ar noņemamu alumīnija vāciņu kartona kastītē

10 ml I tipa stikla flakons noslēgts ar gumijas aizbāzni, kas pārklāts ar noņemamu alumīnija vāciņu kartona kastītē

10 x 2 ml stikla ampula kartona kastē ar nodalījumiem.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Bioveta a.s.

Tirdzniecības atļaujas datums:

12/04/1996

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Bioveta a.s.

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/96/0389

Atļaujas statusa maiņas datums:

14/04/1996

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Lietošanas instrukcija

Marķējuma teksts

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006357>