

# Estrumate 250 µg/ml Oplossing voor injectie

Toegelaten

- Cloprostenol sodium

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Estrumate 250 µg/ml Oplossing voor injectie

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Varken  
Paard  
Ezel  
Geit

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 1 day

- 

**Paard**

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 24 hour

- 

**Ezel**

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 24 hour

- 

**Geit**

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 24 hour

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QG02AD90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

België

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

1/12/1976

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

BE-V106391

---

**Datum toelatingswijziging:**

5/08/2021

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/02/2026

[Downloaden](#)

### Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

### Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/11/2025

[Downloaden](#)