

ESTROTEK 250 µg/ml soluzione iniettabile per bovine, bufale, scrofe, cavalle

Toegelaten

- Cloprostenol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ESTROTEK 250 µg/ml soluzione iniettabile per bovine, bufale, scrofe, cavalle

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien
Vrouwelijke varkens
Buffelkoeien
Paard

Toedieningsweg:

Vaginaal gebruik
Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
250.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Vaginaal gebruik:

•

Koeien

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

•

Vrouwelijke varkens

- Meat and offal. 1 day

•

Buffelkoeien

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

Intramusculair gebruik:

•

Koeien

- Meat and offal. 0 hour
- Milk. 0 hour

•

Vrouwelijke varkens

- Meat and offal. 1 day

•

Buffelkoeien

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

•

Paard

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

Italië

Beschikbaar in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Handelsvergunningsdatum:

9/05/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

9/05/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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