

OESTROPHAN

Autorisert

- Cloprostenol

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OESTROPHAN

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hoppe

ku

hunngris

kvige

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.25 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

hoppe

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

-

ku

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

-

hunngris

- Slakt. 1 dag

-

kvige

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG02AD90

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/09/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

150236

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/04/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.