

ESTRUMATE FLACON UNIDOSE

Ikke autorisert

- Cloprostenol sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ESTRUMATE FLACON UNIDOSE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku

hoppe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.26 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

ku

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

-

hoppe

- Slakt. 2 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG02AD90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Fransk](#)Bare tilgjengelig i [Fransk](#)Bare tilgjengelig i [Fransk](#)Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/04/1989

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/0030299 9/1989

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/06/2026

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

Dokumenter

Package Leaflet and Labelling

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

Summary of Product Characteristics

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