

Estrumat vet. 0,25 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og hest

Autorisert

- Cloprostenol sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Estrumat vet. 0,25 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og hest

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
gris
hest
esel
geit

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:

-

storfe

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 1 dag

-

hest

- Slakt. 2 dag
- Melk. 24 time

-

esel

- Slakt. 2 dag
- Melk. 24 time

-

geit

- Slakt. 2 dag
 - Melk. 24 time
-

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QG02AD90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/08/1978

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

6363

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/09/2010

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet

Combined File of all Documents

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