

ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorisert

- Cloprostenol sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ESTRUMATE 250 ug/ml injekčný roztok

ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

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:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/07/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/039/MR/03-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/07/2003

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.