

Oestrophan 0,25 mg/ml injekčný roztok

Autorisert

- Cloprostenol sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Oestrophan 0,25 mg/ml injekčný roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku

kvige

hoppe

purke

Administrasjonsvei:

Submukøs bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

263.16 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Submukøs bruk:**

-

ku

- Kjøtt. 1 dag Milk - Zero hours

-

kvige

- Kjøtt. 1 dag

Intramuskulær bruk:

-

ku

- Kjøtt. 1 dag Milk - Zero hours

-

kvige

- Kjøtt. 1 dag

-

hoppe

- Kjøtt. 1 dag Milk - Zero hours

-

purke

- Kjøtt. 1 dag

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 [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/12/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

99/238/80-C/S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/12/1994

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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