

# Estrumate 0,250 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Dopuszczony

- Cloprostenol sodium

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Estrumate 0,250 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w angielski

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

**Droga podania:**

Podanie domięśniowe

---

**Szczegóły produktu****Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie domięśniowe:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

- 

**Pig**

- Meat and offal. 1 day

- 

**Horse**

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 24 hour

- 

**Donkey**

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 24 hour

- 

**Goat**

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 24 hour

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

13/04/2001

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numer pozwolenia:**

1146

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

13/04/2001

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.