

OESTROPHAN, injekcinis tirpalas

Autorizado

- Cloprostenol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

OESTROPHAN, injekcinis tirpalas

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via submucosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

250.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle (cow)

- Meat. 24 hora

- Milk. 0 hora

-

Cattle (heifer)

- Meat. 24 hora

- Milk. 0 hora

-

Pig

- Meat. 24 hora

-

Horse (mare)

- Meat. 24 hora

Via submucosa:

-

Cattle (cow)

- Meat. 24 hora

- Milk. 0 hora

-

Cattle (heifer)

- Meat. 24 hora
- Milk. 0 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG02AD90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

30/05/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/96/0420/001-002

Data da alteração do estado de autorização:

30/05/2007

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.