

# ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

Autorizat

- Cloprostenol sodium

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

ESTRUMATE 250 MICROGRAMS/ML SOLUTION FOR INJECTION

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

Porc

Cal

Măgar

Capră

---

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.26 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intramusculară:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 0 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 1 zi

- 

**Cal**

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 24 oră

- 

**Măgar**

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 24 oră

- 

**Capră**

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 24 oră

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

13/06/1980

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numărul autorizației:**

9524

---

**Data modificării statusului autorizației:**

13/06/1980

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.