

File downloaded on 2026-04-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000057266>

# Bioestrovet 0,25 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Neautorizat

- D-cloprostenol

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Bioestrovet 0,25 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Cal  
Bovine  
Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
0.25 milligram(e)/mililitru / 1.00 milligram(e)/mililitru

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

---

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

**Administrare intramusculară:**

•

**Cal**

- Carne și organe. 1 zi

•

**Bovine**

- Carne și organe. 1 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 1 zi

---

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

QG02AD90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Poloneză](#)

---

## 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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Data autorizației de comercializare:**

9/06/1999

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

0825

---

**Data modificării statusului autorizației:**

23/02/2023

---

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.