

# Oestradiol Benzoat, 0,2 mg/ml oplossing voor injectie voor honden

Ni  
pooblašćeno

- Estradiol benzoate

## Product identification

### Ime zdravila:

Oestradiol Benzoat, 0,2 mg/ml oplossing voor injectie voor honden

---

### Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne ųivalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba  
Subkutana uporaba

---

## Product details

### Ućinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutvska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Withdrawal period by route of administration:****intramuskularna uporaba:**

- Dog

**Subkutana uporaba:**

- Dog
- 

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QG03CA03

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Na voljo samo v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Status dovoljenja:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Dutch](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

23/04/1992

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Pristojni organ:**

MEB

---

**Številka dovoljenja :**

REG NL 1796

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

24/08/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057179>