

# VETEGLAN 0.075 mg/ml Solution for injection for cows, sows and mares

Разрешен

- Cloprostenol sodium

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

VETEGLAN 0.075 mg/ml Solution for injection for cows, sows and mares

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава

свиня

кобила

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамускулно приложение:**

- 

**крава**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- 

**свиня**

- Meat and offal. 1 day

- 

**кобила**

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 0 hour

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QG02AD90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

14/02/2024

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Отговорен орган:**

National Organization For Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

18913/15-02-2024/К-0258401

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

14/02/2024

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

PT/V/0100/001

---

**Засегната държава членка:**



За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.