

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

Autorizovaný

- Cloprostenol sodium

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Veteglan 0.075 mg/ml Solution injectable

Veteglan 0.075 mg/ml Oplossing voor injectie

Veteglan 0.075 mg/ml Injektionslösung

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot (kráva)

Prase

Kůň (klisna)

Způsob podání:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Solution for injection:

• **Skot (kráva)**

- Maso. 0 day

- Milk. 0 hour

• **Prase**

- Maso. 1 day

• **Kůň (klisna)**

- Maso. 2 day

- Milk. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QG02AD90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Belgie

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

21/08/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Calier S.A.

Odpovědný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V661683

Datum změny stavu registrace:

21/08/2023

Referenční členský stát:

Portugalsko

Číslo postupu:

PT/V/100/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Dánsko Francie Německo
Řecko Maďarsko Irsko Lotyšsko Litva Nizozemsko Rumunsko Španelsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015480>