

Veteglan 0,075 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autoriseret

- D-cloprostenol

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Veteglan 0,075 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Svin

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Hest

- Meat and offal. no withdrawal period

Horses that have ever been treated with a veterinary medicinal product must not be used for slaughter for human consumption. Only use on horses that have a signed declaration in their passport stating “not intended for slaughter for human consumption in accordance with applicable law.”

-

Svin

- Meat and offal. 1 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QG02AD90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Calier S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

28/03/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

1343

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/03/2003

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.