

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

Autorisiert

- Cloprostenol sodium

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

VETEGLAN 0,075 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR VACHES TRUIES ET JUMENTS

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kuh

Schwein

Stute

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**Solution for injection:****• Kuh**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Milch. 0 hour

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 day

• Stute

- Fleisch und Innereien. 2 day
 - Milch. 0 hour
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG02AD90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

18/09/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Calier S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/6536868 4/2020

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/12/2021

Referenzmitgliedstaat:

Portugal

Verfahrensnummer:

PT/V/100/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Dänemark Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Lettland Litauen Niederlande
Rumaenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015482>