

Luteosyl 0.075 mg/ml Solution for injection for cows and sows

Zugelassen

- D-cloprosteno

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Luteosyl 0.075 mg/ml Solution for injection for cows and sows

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kuh

Sau

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Kuh

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Sau

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QG02AD90

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Syva S.A.

Zulassungsdatum:

1/04/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/3145204 9/2009

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/04/2014

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0143/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Tschechische Republik Frankreich Deutschland

Griechenland Ungarn Italien Niederlande Polen Portugal Rumaenien

Slowakei

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

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.

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-esv0143001-mrp-luteosyl-0.075-mg-ml-solution-for-injection-for-cows-and-sows-en_30_10_2025_505.pdf