

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

Zugelassen

- D-cloprostenol

## 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 Veterinär-code (ATCvet-Code):** QG02AD90

---

### **Abgaberegung:**

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 Rumänien  
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](http://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