

File downloaded on 2026-04-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000078379>

alfaCloprost forte

Zugelassen

- Cloprostenol sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

alfaCloprost forte

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

263.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QG02AD90

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID3) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche mit 50 Milliliter

(ID2) 20 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche mit 20 Milliliter

(ID1) 10 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche mit 10 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Zulassungsdatum:

12/10/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

3100163.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/10/2004

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels