

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

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:Slowakei

Verfügbar in:Slowakei

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:

1/06/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/035/MR/18-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/06/2018

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

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.

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