

Luteoplan 250 micrograms/ml solution for injection for cattle and horses

Zugelassen

- Cloprostenol sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Luteoplan 250 micrograms/ml solution for injection for cattle and horses

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

•

Rind

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

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
 - Milch. 24 Stunde
-

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:

Polen

Packungsbeschreibung:

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:

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

Zulassungsdatum:

18/12/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

3294

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/12/2023

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0771/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Frankreich Deutschland Ungarn Italien Niederlande Polen Portugal
Spanien

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.

Etikettierung

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

ie-puar-mr-iev0771001-luteoplan-025-mgml-solution-for-injection-for-catt-en.pdf