

VETEGLAN 0.075 mg/ml Solution for injection for cows, sows and mares

Autorizado

- Cloprostenol sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VETEGLAN 0.075 mg/ml Solution for injection for cows, sows and mares

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas
Porcino
Yeguas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.08 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Yeguas

- Meat and offal. 2 Día
 - Milk. 0 Hora(s)
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG02AD90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

13/02/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402342.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/01/2022

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0100/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre Dinamarca Francia Alemania Grecia
Hungría Irlanda Letonia Lituania Países Bajos Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.