

# 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:**

Países Bajos

---

**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:**

10/02/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 119065

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/01/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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