

# PLANATE 87,5 MICROGRAMMES/ML SOLUTION INJECTABLE

Autorizado

- Cloprostenol sodium

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

PLANATE 87,5 MICROGRAMMES/ML SOLUTION INJECTABLE

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Cerdas adultas

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

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

**Vía intramuscular:**

- 

**Cerdas adultas**

- Meat and offal. 1 Día

---

**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:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

5/12/1979

---

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

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/1347830 8/1979

---

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

5/12/2009

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032141>