

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

Autorisé

- Cloprostenol sodium

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

VETEGLAN 0.075 mg/ml Solution for injection for cows, sows and mares  
Veteglan 0,075 mg/ml Injektionslösung für Kühe, Sauen und Stuten

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (vache)  
Porc  
Cheval (jument)

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovin (vache)**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

- 

**Porc**

- Viande et abats. 1 day

- 

**Cheval (jument)**

- Viande et abats. 2 day

- Lait. 0 hour

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

13/02/2017

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

402342.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

31/01/2022

---

**État membre de référence:**

Portugal

---

**Numéro de procédure:**

PT/V/0100/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Danemark France Allemagne  
Grèce Hongrie Irlande Lettonie Lituanie Pays-Bas Roumanie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.