

LUTEPROST 0,075 mg/ml  
SOLUCIÓN INYECTABLE PARA  
BOVINO (VACAS), PORCINO  
(CERDAS REPRODUCTORAS) Y  
CABALLOS (YEGUAS)

Autorisé

- D-cloprostenol

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

LUTEPROST 0,075 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO (VACAS), PORCINO (CERDAS REPRODUCTORAS) Y CABALLOS (YEGUAS)

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Porc (truie pour la reproduction)  
Cheval (jument)  
Bovin (vache)

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

### **Substance active / 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:**

- 

#### **Porc (truie pour la reproduction)**

- Viande et abats. 1 day

- 

#### **Cheval (jument)**

- Viande et abats. 1 day

- 

#### **Bovin (vache)**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

---

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

QG02AD90

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Espagne

---

### **Disponible en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## 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 Syva S.A.

---

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

7/10/2009

---

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

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

2075 ESP

---

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

1/01/2011

---

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

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Notice

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

### Etiquetage

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

es-puar-luteprost-es.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055192>