

# Luteoplan 0.25 mg/ml solution for injection for cattle and horses

Autorisé

- Cloprostenol sodium

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Luteoplan 0.25 mg/ml solution for injection for cattle and horses  
Luteoplan 0,25 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovins  
Cheval

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forme pharmaceutique:

Solution injectable

---

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

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 hour

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 24 hour

---

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

QG02AD90

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

**Statut de l'autorisation:**

Valide

**Autorisé en:**

Pologne

**Description des conditionnements:**

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:**

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

---

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

18/12/2023

---

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

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

3294

---

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

18/12/2023

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0771/001

---

**États membres concernés:**

Belgique France Allemagne Hongrie Italie Pays-Bas Pologne Portugal  
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

Résumé des caractéristiques du produit

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.

#### Notice

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991221>