

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

Engedélyezett

- D-cloprostenol

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tenyészkoca

kanca

tehén

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

tenyészkoca

- Meat and offal. 1 day

-

kanca

- Meat and offal. 1 day

-

tehén

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QG02AD90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Spain

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Syva S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/10/2009

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Syva S.A.

Felelős hatóság:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

2075 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/01/2011

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

es-puar-luteprostat-es.pdf