

Luteogen, 0,075 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda i svinje

Engedélyezett

- R-Cloprostenol sodium

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Luteogen, 0,075 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda i svinje

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tehén

koca

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:**

-

tehén

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

-

koca

- Meat and offal. 1 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](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Genera d.d.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

2/06/2020

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Syva S.A.

Genera d.d.

Felelős hatóság:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Engedély száma:

UP/I-322-05/18-01/500

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

19/09/2024

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 találhatja meg.