

alfaCloprost forte

Viðurkennt

- Cloprostenol sodium

Product identification

Heiti lyfs:

alfaCloprost forte

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

263.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:

- **Nautgripir**

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- **Svín**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

Til notkunar undir húð:

- **Nautgripir**

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 2 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QG02AD90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Þýskaland

Áletrun:

Aðeins í boði í [German](#)

Aðeins í boði í [German](#)

Aðeins í boði í [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

12/10/2004

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Veyx Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

3100163.00.00

Dagsetning leyfisbreytingar:

12/10/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078379>