

VETEGLAN 0.075 mg/ml Solution for injection for cows, sows and mares

Heimilað

- Cloprostenol sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

VETEGLAN 0.075 mg/ml Solution for injection for cows, sows and mares

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kýr)

Svín

Hestur (meri)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir (kýr)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hestur (meri)

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QG02AD90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Kýpur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Calier S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

7/07/2024

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Calier S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markaðsleyfisnúmer:

CY00995V

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/07/2024

Umsjónarland (RMS):

Portúgal

Ferilsnúmer:

PT/V/0100/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Danmörk Frakkland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Írland Lettland Litáen Holland Rúmenía Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.