

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

Autorizzato

- Cloprostenol sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Suino

Cavallo (cavalla)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.08 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo (cavalla)

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 0 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG02AD90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/07/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Calier S.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

51361

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/12/2022

Stato membro di riferimento:

Portogallo

Numero di procedura:

PT/V/0100/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Danimarca Francia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Lettonia Lituania Paesi Bassi Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.