

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

Autorizzato

- Cloprostenol sodium

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Veteglan 0.075 mg/ml Solution injectable

Veteglan 0.075 mg/ml Oplossing voor injectie

Veteglan 0.075 mg/ml Injektionslösung

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Suino

Cavallo (cavalla)

Via di somministrazione:

Disponibile solo in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.08 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Solution for injection:

• **Bovini (vacca)**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 ora

• **Suino**

- carne e visceri. 1 giorno

• **Cavallo (cavalla)**

- carne e visceri. 2 giorno

- latte. 0 ora

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

QG02AD90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

21/08/2023

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Calier S.A.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V661683

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/08/2023

Stato membro di riferimento:

Portogallo

Numero di procedura:

PT/V/100/001

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015480>