

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

VETEGLAN 0,075 mg/ml, injekcinis tirpalas karvēms, paršavedēms ir kumelēms

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:

Lituania

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:

Laboratorios Calier S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/02/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Calier S.A.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/24/2796/001-002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/02/2024

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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