

File downloaded on 2026-04-25

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

alfaCloprost forte

Registruotas

- Cloprostenol sodium

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

alfaCloprost forte

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

263.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

- Pienas. 0 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

Leisti po oda:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

- Pienas. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QG02AD90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Veyx Pharma GmbH

Rinkodaros leidimo data:

12/10/2004

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Veyx Pharma GmbH

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

3100163.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

12/10/2004

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.