

Cloprostenol inj. 0,25 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Nav
atļautas

- Cloprostenol sodium

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Cloprostenol inj. 0,25 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Liellops

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

0.25 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QG02AD90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Polish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums vispāratzītām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(a) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

V.M.D.

Tirdzniecības atļaujas datums:

30/04/2004

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

V.M.D.

Atbildīgā iestāde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Atļaujas numurs:

1545

Atļaujas statusa maiņas datums:

13/02/2025

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.