

Planate 87.5 micrograms/ml solution for injection for pigs

Atļautas

- Cloprostenol sodium

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

PLANATE 87,5 MICROGRAMMES/ML SOLUTION INJECTABLE

Planate 87.5 micrograms/ml solution for injection for pigs

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

92.00 mikrogrami (i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

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

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:

QG02AD90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet

Tirdzniecības atļaujas datums:

5/12/1979

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Atbildīgā iestāde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Atļaujas numurs:

FR/V/1347830 8/1979

Atļaujas statusa maiņas datums:

5/12/2009

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

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

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

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

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

Visu dokumentu apvienotais fails

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

Planate NL-V-0436-001 post-authorisation procedures (no PuAR).pdf