

Luteoplan 0.25 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Horses

Toegelaten

- Cloprostenol sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Luteoplan 0.25 mg/ml solution for injection for cattle and horses

Luteoplan 0.25 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Horses

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG02AD90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

Handelsvergunningsdatum:

18/10/2023

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 54400/3000

Datum toelatingswijziging:

18/10/2023

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0771/001

Betrokken lidstaten:

België Frankrijk Duitsland Hongarije Italië Nederland Polen Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.