

Lutalyse High Concentration 12.5 mg/ml solution for injection for cattle

Toegelaten

- Dinoprost trometamol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Lutalyse High Concentration 12.5 mg/ml solution for injection for cattle

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
16.77 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 0 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QG02AD01

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Ierland

Beschikbaar in:Ierland

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)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](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Belgium S.A.

Handelsvergunningsdatum:

23/03/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Vergunningsnummer:

VPA10387/042/002

Datum toelatingswijziging:

23/03/2018

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.