

# VETEGLAN 0.075 mg/ml Solution for injection for cows, sows and mares

Toegelaten

- Cloprostenol sodium

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

VETEGLAN 0.075 mg/ml Solution for injection for cows, sows and mares

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Koeien

Varken

Merries

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Koeien**

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

- 

**Varken**

- Meat and offal. 1 day

- 

**Merries**

- Meat and offal. 2 day
  - Milk. 0 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:**

Cyprus

---

**Verpakkingsomschrijving:**

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](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

7/07/2024

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Vergunningsnummer:**

CY00995V

---

**Datum toelatingswijziging:**

7/07/2024

---

**Rapporterende lidstaat:**

Portugal

---

**Procedurenummer:**

PT/V/0100/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Denemarken Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Letland Litouwen Nederland Roemenië Spanje

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

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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