

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

Autorisert

- Cloprostenol sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Luteoplan 0,25 mg/ml oldatos injekció szarvasmarháknek és lovaknak

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.26 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:
Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 1 dag
- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 4 dag
- Melk. 24 time

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QG02AD90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/07/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

4375/1/23 NÉBIH ÁTI

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/07/2023

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0771/001

Gjeldende medlemsstater:

BE FR DE HU IT NL PL PT ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet