

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

Autorisert

- Cloprostenol sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku
gris
hoppe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.08 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

ku

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

gris

- Slakt. 1 dag

-

hoppe

- Slakt. 2 dag

- Melk. 0 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:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

Laboratorios Calier S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/02/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 119065

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/01/2022

Referanse medlemsstat:

PT

Prosedyrenummer:

PT/V/0100/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros DK FR DE EL HU Irland LV LT NL RO ES

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.