

# Luteosyl 0.075 mg/ml Solution for injection for cows and sows

Dopuszczony

- D-cloprostenol

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Luteosyl 0.075 mg/ml Solution for injection for cows and sows

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie domięśniowe

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie domięśniowe:**

- 

**Cattle (cow)**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

- 

**Pig (sow)**

- Meat and offal. 1 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Slovakia

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

1/06/2018

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numer pozwolenia:**

96/035/MR/18-S

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

1/06/2018

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Numer procedury:**

ES/V/0143/001

---

**Zainteresowane państwa członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski łotewski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w estoński angielski francuski litewski portugalski szwedzki islandzki Norwegian

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

eu-PUAR-esv0143001-mrp-luteosyl-0.075-mg-ml-solution-for-injection-for-cows-and-sows-en\_30\_10\_2025\_505.pdf