

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

Autorizado

- D-cloprostenol

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

0.08 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

- 

**Cattle (cow)**

- Meat and offal. 1 dia

- Milk. 0 hora

- 

**Pig (sow)**

- Meat and offal. 1 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bulgária

---

**Disponibilidade:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

5/06/2016

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-2653

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

5/06/2016

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0143/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Bulgária República Checa França Alemanha Grécia Hungria Itália  
Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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