

# Lutalyse High Concentration 12.5 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizado

- Dinoprost trometamol

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Lutalyse High Concentration 12.5 mg/ml solution for injection for cattle

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
16.77 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

### Forma farmacêutica:

Solução injetável

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 2 dia

- Milk. 0 hora

---

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

QG02AD01

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Irlanda

---

**Disponível em:**

Irlanda

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

23/03/2018

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10387/042/002

---

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

23/03/2018

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064481>