

# LUTEPROST 0,075 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO (VACAS), PORCINO (CERDAS REPRODUCTORAS) Y CABALLOS (YEGUAS)

Autorizat

- D-cloprostenol

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

LUTEPROST 0,075 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO (VACAS), PORCINO (CERDAS REPRODUCTORAS) Y CABALLOS (YEGUAS)

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc (scroafă pentru reproducție)

Cal (lapă)

Bovine (vacă)

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
0.08 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

#### **Porc (scroafă pentru reproducție)**

- Carne și organe. 1 zi

- 

#### **Cal (Iapă)**

- Carne și organe. 1 zi

- 

#### **Bovine (vacă)**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QG02AD90

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Spain

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

7/10/2009

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

2075 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/01/2011

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

es-puar-luteprost-es.pdf