

# Alfaglandin C 0.250 mg/ml solution for injection for cattle

Oprávněný

- Cloprostenol

## Identifikácia lieku

**Názov lieku:**

Alfaglandin C 0.250 mg/ml solution for injection for cattle

---

**Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Intramuskulárne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)  
0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčný roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramuskulárne použitie:**

•

**Cattle**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 1 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Holandsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

19/10/2007

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Číslo registrácie:**

REG NL 10504

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

19/01/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0146/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Dánsko Estónsko Nemecko Grécko  
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Poľsko Slovinsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.