

Luteogen, 0,075 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda i svinje

Oprávněný

- R-Cloprostenol sodium

Product identification

Názov lieku:

Luteogen, 0,075 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda i svinje

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulárne použitie:**

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

-

Pig (female)

- Meat and offal. 1 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG02AD90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Chorvátsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Croatian](#)

Dostupné len v [Croatian](#)

Dostupné len v [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Genera d.d.

Marketing authorisation date:

2/06/2020

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Syva S.A.

Genera d.d.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Číslo registrácie:

UP/I-322-05/18-01/500

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/09/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079174>