

# Luteoplan 0.25 mg/ml solution for injection for cattle and horses

Oprávněný

- Cloprostenol sodium

## Product identification

### Názov lieku:

Luteoplan 0.25 mg/ml solution for injection for cattle and horses

Luteoplan 0.25 mg/ml solution for injection for cattle and horses

### 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](#)

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lieková forma:**

Injekčný roztok

---

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

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 hour

- 

**Horse**

- Meat and offal. 4 day
  - Milk. 24 hour
- 

**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:**

Írsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

---

**Marketing authorisation date:**

13/10/2023

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Zodpovedný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Číslo registrácie:**

VPA23174/004/001

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

13/10/2023

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0771/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Francúzsko Nemecko Maďarsko Taliansko Holandsko Poľsko  
Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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/600000991214>