

# Luteoplan 250 micrograms/ml solution for injection for cattle and horses

Oprávněný

- Cloprostenol sodium

## Identifikácia lieku

### **Názov lieku:**

Luteoplan 250 micrograms/ml solution for injection for cattle and horses

---

### **Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

### **Cieľové druhy:**

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

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

---

### **Cesta podania:**

Intramuskulárne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

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

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

#### Cattle

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

- 

#### Horse

- Meat and offal. 2 day
  - Milk. 24 hour
- 

### 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](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

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

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

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

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

---

### Dátum registrácie lieku:

28/03/2024

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

### Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

---

### Číslo registrácie:

REG NL 129140

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

14/06/2024

---

### 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 [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

ie-puar-mr-iev0771001-luteoplan-025-mgml-solution-for-injection-for-catt-en.pdf