

# REMOPHAN 75 µg/ml injekčný roztok

Ima dovoljenje za  
promet

- Cloprostenol sodium

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

REMOPHAN 75 µg/ml injekčný roztok

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

telica

krava

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

---

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

79.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutvska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:****intramuskularna uporaba:**

- 

**telica**

- Meat and offal. 24 hour

- 

**krava**

- Meat and offal. 24 hour

- Milk. 4 hour

- 

**Pig (sow)**

- Meat and offal. 24 hour

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v Slovak

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic  
Norwegian

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v English French Italian Latvian Norwegian

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Bioveta a.s.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

22/11/1994

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Bioveta a.s.

---

### **Pristojni organ:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

99/104/89-S

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

22/11/1994

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.