

Luteoplan 0.25 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Horses

Godkänd

- Cloprostenol sodium

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Luteoplan 0.25 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Horses

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 1 dygn

- Milk. 0 timme

-

Häst

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. 24 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QG02AD90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

Godkännandedatum:

18/10/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 54400/3000

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/10/2023

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0771/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Frankrike Tyskland Ungern Italien Nederländerna Polen Portugal
Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.