

INDUPART 75 micrograms /mL solution for injection for cattle, pigs and horses

Разрешен

- D-cloprostenol

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

INDUPART 75 micrograms /mL solution for injection for cattle, pigs and horses
Indupart 75 mikrogrami/ml šķīdums injekcijām liellopiem, cūkām un zirgiem

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кобила
крава
свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

75.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

кобила

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 0 day

•

крава

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 1 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG02AD90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Latvia

Описание на опаковката:

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски

Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Vetpharma Animal Health S.L.

Дата на разрешение за търговия:

9/06/2014

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Labiana Life Sciences S.A.

Mevet S.A.

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/DCP/14/0028

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/06/2014

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски

Norwegian

Процедурен номер:

ES/V/0203/001

[illegible]

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-PUAR-esv0203001-dcp-indupart-0.075-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf