

## INDUPART 75 Mikrogramm/ml

Zugelassen

- D-cloprostenol

### Produktidentifikation

#### **Arzneimittel:**

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

INDUPART 75 Mikrogramm/ml

---

#### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

#### **Zieltierarten:**

Stute

Kuh

Sau

---

#### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

### Produktdetails

#### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

75.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

#### **Darreichungsform:**

Injectieoplossing

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

•

**Stute**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 0 Tag

•

**Kuh**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

•

**Sau**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QG02AD90

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Zulassungsdatum:**

18/06/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Labiana Life Sciences S.A.

Mevet S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401994.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/07/2019

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0203/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Estland  
Deutschland Ungarn Irland Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Polen  
Portugal Rumaenien Slowakei

---

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

## Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 8/07/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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