

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

Zugelassen

- D-cloprostenol

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

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

### 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:**

Injektionslösung

---

**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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QG02AD90

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Verfügbar in:**

Irland

---

**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:**

15/08/2014

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Labiana Life Sciences S.A.

Mevet S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Zulassungsnummer:**

VPA10516/010/001

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/08/2014

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

### **Verfahrensnummer:**

ES/V/0203/001

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

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

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Combined File of all Documents

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