

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 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:

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

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