

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

Autorizado

- D-cloprostenol

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Yeguas

Vacas

Cerdas adultas

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Yeguas**

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Vacas**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Cerdas adultas**

- Meat and offal. 1 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

18/06/2014

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Labiana Life Sciences S.A.

Mevet S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Número de autorización:**

401994.00.00

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/07/2019

---

### **Estado miembro de referencia:**

España

---

### **Número de procedimiento:**

ES/V/0203/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Estonia Alemania Hungría Irlanda Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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