

Indupart 0.075 mg/ml solution for injection

No
autorizado

- D-CLOPROSTENOL

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Indupart 0.075 mg/ml solution for injection

NDUPART 75 µg/ml инжекционен разтвор за говеда, прасета и коне

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 Hora(s)

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

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:

Anulado

Autorizado en:

Bulgaria

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:

27/05/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Mevet S.A.

Autoridad responsable:

Bulgarian Agency For Food Safety

Número de autorización:

0022-2313

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/06/2023

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0203/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

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