

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

Autorisé

- D-cloprostenol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

INDUPART 75 mikrogramai/ml, injekcinis tirpalas galvijams, kiaulėms ir arkliams

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval (jument)

Bovin (vache)

Porc (truie)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

75.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Cheval (jument)

- Viande et abats. 2 day

- Lait. 0 day

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc (truie)

- Viande et abats. 1 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QG02AD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Disponible en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetpharma Animal Health S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/08/2014

Site(s) de libération des lots du produit fini:

LABIANA LIFE SCIENCES, S.A.

Mevet S.A.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/14/2241/001-002

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/08/2019

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0203/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark Estonie Allemagne Hongrie
Irlande Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie
Slovaquie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

RV2241.pdf

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