

# UNIANDINE

Autorisé

- Cloprostenol sodium

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

UNIANDINE

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovin (vache)

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

**Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

-

**Bovin (vache)**

- Lait. 0 day
- 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:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 20 mL

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

15/10/1979

---

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

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/2304690 4/1979

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

15/10/2009

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032140>