

# INDUCEL PG 5 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizzato

- Dinoprost trometamol

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

INDUCEL PG 5 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Cavallo (cavalla)

Suino (scrofa)

Coniglio (femmina da riproduzione)

Coniglio (coniglia gestante)

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**Bovini (vacca)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 0 giorno

- 

**Cavallo (cavalla)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 0 giorno

- 

**Suino (scrofa)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- 

**Coniglio (femmina da riproduzione)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- 

**Coniglio (coniglia gestante)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QG02AD01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/01/1994

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

871 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/01/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.