

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

Autorizzato

- D-cloprostenol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

INDUPART 75 micrograms /mL solution for injection for cattle, pigs and horses
INDUPART, 75 mikrogramai/ml, injekcinis tirpalas galvijams, kiaulėms ir arkliams

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo (cavalla)
Bovini (vacca)
Suino (scrofa)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

75.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Cavallo (cavalla)

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 0 giorno

•

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 1 giorno

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

QG02AD90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Disponibile in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetpharma Animal Health S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/08/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Mevet S.A.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/14/2241/001-002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/09/2025

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0203/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Estonia Germania

Ungheria Irlanda Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia

Portogallo Romania Slovacchia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

File combinato di tutti i documenti

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

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