

File downloaded on 2026-01-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000083039>

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 microgram/ml, oplossing voor injectie voor runderen, varkens en paarden

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:

Paesi Bassi

Disponibile in:

Paesi Bassi

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:

21/10/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Mevet S.A.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 113742

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/02/2022

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

File combinato di tutti i documenti

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

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.

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