

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

Toegelaten

- D-cloprostenol

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Merries  
Koeien  
Zeugen

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
75.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Merries**

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 0 day

- 

**Koeien**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- 

**Zeugen**

- Meat and offal. 1 day
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QG02AD90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Duitsland

---

**Beschikbaar in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

18/06/2014

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Labiana Life Sciences S.A.

Mevet S.A.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Vergunningsnummer:**

401994.00.00

---

### **Datum toelatingswijziging:**

11/07/2019

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

### **Procedurenummer:**

ES/V/0203/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Tsjechië Denemarken Estland Duitsland  
Hongarije Ierland Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen Portugal

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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