

Indupart 0.075 mg/ml solution for injection

Ikke
autorisert

- D-CLOPROSTENOL

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Indupart 0.075 mg/ml solution for injection

NDUPART 75 µg/ml инъекционен разтвор за говеда, прасета и коне

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hoppe

ku

purke

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

75.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

hoppe

- Slakt. 2 dag

- Melk. 0 time

-

ku

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

purke

- Slakt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG02AD90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetpharma Animal Health S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/05/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Mevet S.A.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Agency For Food Safety

Godkjenningsnummer:

0022-2313

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/06/2023

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0203/001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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