

Indupart 0.075 mg/ml solution for injection

Autorizado

- D-cloprostenol

Identificação do produto

Nome do medicamento:

INDUPART 75 MICROGRAMOS/ML SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO PORCINO Y CABALLOS

Indupart 0.075 mg/ml solution for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English
75.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Horse (mare)

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

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 1 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG02AD90

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Disponível em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Spanish](#)

Disponível apenas em [Spanish](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vetpharma Animal Health S.L.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

6/08/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Mevet S.A.

Autoridade responsável:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3077 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

6/08/2014

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0203/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca Estónia Alemanha
Hungria Irlanda Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal
Roménia Eslováquia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082991>