

Indupart 0.075 mg/ml solution for injection

Oprávněný

- R-cloprostenol

Product identification

Názov lieku:

Indupart 0.075 mg/ml solution for injection

Indupart 75 microgram/ml, oplossing voor injectie voor runderen, varkens en paarden

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
75.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

- **Horse (mare)**

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

- **Cattle (cow)**

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

- **Pig (sow)**

- Meat and offal. 1 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG02AD90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Holandsko

Available in:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

21/10/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Mevet S.A.U.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 113742

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/02/2022

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0203/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Česko Dánsko Estónsko Nemecko Maďarsko
Írsko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

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