

Dalmaprost 0.075 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Horses

Zugelassen

- R-Cloprostenol sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dalmaprost 0.075 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

Dalmaprost 0.075 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Horses

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

Schwein, weiblich

Stute

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Milch. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

-

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Stute

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG02AD90

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

23/09/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 11557/4006

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/07/2021

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0305/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Niederlande
Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.