

# 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

---

**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

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Estland

---

**Verfügbar in:**

Estland

---

**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:**

State Agency Of Medicines

---

### **Zulassungsnummer:**

2200

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/09/2019

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-PUAR-dalmaprost-0.075-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-horses-en.pdf