

# 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

Dalmazin SYNCH 0,075 mg/ml šķidums injekcijām liellopiem, cūkām un zirgiem

---

### **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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QG02AD90

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Lettland

---

**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:**

4/12/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/DCP/19/0078

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/12/2019

---

**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 litalisch 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

### 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.

### Combined File of all Documents

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