

DALMAPROST 0,075 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO PORCINO Y CABALLOS

Autorizado

- D-CLOPROSTENOL SODIUM SALT

Product identification

Nombre del medicamento:

Dalmaprost 0.075 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses
DALMAPROST 0,075 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO PORCINO Y
CABALLOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas
Cerdas
Yeguas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.08 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Vacas**

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

• Cerdas

- Meat and offal. 1 Día

• Yeguas

- Meat and offal. 2 Día
 - Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QG02AD90

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Available in:

España

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

30/10/2019

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3837 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

25/01/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0305/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia
Lituania Luxemburgo Malta Países Bajos Noruega Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 17/03/2023

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 17/03/2023

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 17/03/2023

[Descargar](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038872>