

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

Volitatud

- R-Cloprostenol sodium

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis (lehm)

siga (emane)

hobune (mära)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramuskulaarne:**

-

veis (lehm)

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- piim. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

-

sig (emane)

- liha ja söödavad koed. 1 day

-

hobune (mära)

- liha ja söödavad koed. 2 day

- piim. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QG02AD90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Saadaval:

Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) English

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Fatro S.p.A.

Müügiloa kuupäev:

23/09/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Fatro S.p.A.

Vastutav asutus:

The Veterinary Medicines Directorate

Müügiloa number:

Vm 11557/4006

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

22/07/2021

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloomenetluse number:

ES/V/0305/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome
Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu
Luksemburg Malta Holland Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia
Sloveenia Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.