

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

Autorisé

- R-Cloprostenol sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Dalmaprost 0.075 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses
Dalmazin SYNCH 0,075 mg/ml

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache)
Porc (femelle)
Cheval (jument)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

-

Porc (femelle)

- Viande et abats. 1 day

-

Cheval (jument)

- Viande et abats. 2 day
 - Lait. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QG02AD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/10/2019

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

240139

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/09/2025

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0305/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie
Lituanie Luxembourg Malte Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie

Slovaquie Slovénie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.