

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

Autorisé

- D-CLOPROSTENOL SODIUM SALT

Product identification

Dénomination du médicament:

Dalmaprost 0.075 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses
Dalmazin SYNCH 0,075 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens en paarden

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

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

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of 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

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Pays-Bas

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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.

Marketing authorisation date:

28/08/2019

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 123295

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/02/2022

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

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/600000038897>