

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

Autorizzato

- D-CLOPROSTENOL SODIUM SALT

Product identification

Denominazione del medicinale:

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 attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)
Suino (scrofa)
Cavallo (cavalla)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
0.08 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:****• Bovini (vacca)**

- carne e visceri. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

• Suino (scrofa)

- carne e visceri. 1 giorno

• Cavallo (cavalla)

- carne e visceri. 2 giorno
 - latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG02AD90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Spagna

Available in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

30/10/2019

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

3837 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/01/2022

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0305/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia
Lituania Lussemburgo Malta Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo
Romania Slovacchia Slovenia Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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