

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

Autorizzato

- R-Cloprostenol sodium

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Dalmazin Synch 0,075 mg/ml injektionsvæske, opløsning

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:

Danimarca

Available in:

Danimarca

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:

9/09/2019

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

61267

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/09/2019

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](#) [Portuguese](#) [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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038882>