

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

Autorizzato

- R-Cloprostenol sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Suino (scrofa)

Cavallo (cavalla)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.08 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Cavallo (cavalla)

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

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

QG02AD90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

Disponibile in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/09/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10836/009/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/09/2019

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). 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