Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000038897

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 Dalmazin SYNCH 0,075 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens en paarden

Sotsanza 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 <u>English</u> 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):

OG02AD90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in <u>English</u>
Disponibile solo in <u>English</u>
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:

28/08/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 123295

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/02/2022

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 <u>Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic Norwegian</u>

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

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