

Dalmazin Synch 0.075 mg/ml Oplossing voor injectie

Toegelaten

- R-Cloprostenol sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Dalmazin Synch 0.075 mg/ml Oplossing voor injectie

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Koeien

Vrouwelijke varkens

Merries

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Koeien

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

-

Vrouwelijke varkens

- Meat and offal. 1 day

-

Merries

- Meat and offal. 2 day
- Milk. no withdrawal period withdrawal period is 0 hours

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG02AD90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

18/10/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

18/10/2019

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0305/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië

Letland Litouwen Luxemburg Malta Nederland Noorwegen Polen Portugal
Roemenië Slowakije Slovenië Zweden
Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 23/10/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 23/10/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 23/10/2025

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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