

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

Geautoriseerd

- R-Cloprostenol sodium

## Product identification

### Naam van het geneesmiddel:

Dalmaprost 0.075 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses  
DALMAZIN SYNCH 0,075 MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

### Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

### Doeldiersoort(en):

Koeien  
Vrouwelijke varkens  
Merries

### Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

## Product details

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)  
0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Griekenland

---

**Available in:**

Griekenland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

15/09/2021

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Fatro S.p.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

National Organization For Medicines

---

**Toelatingsnummer:**

45983/16-09-2021/K-0250501

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

15/09/2021

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038861>