

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

Toegelaten

- R-Cloprostenol sodium

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**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:**

Polen

---

**Beschikbaar in:**

Polen

---

**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:**

12/11/2019

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Fatro S.p.A.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Vergunningsnummer:**

2919

---

### **Datum toelatingswijziging:**

12/11/2019

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U 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