

Dalmazin 0,075 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Разрешен

- D-cloprostenol

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Dalmazin 0,075 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

говеда

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

свиня

- Meat and offal. 1 day

•

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

кон

- All relevant tissues. no withdrawal period

Horses that have ever been treated with Dalmazin must not be slaughtered for human consumption. Only use on horses that have a signed declaration in their passport stating “Not intended for slaughter for human consumption in accordance with current law.”

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG02AD90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Полски

Налично само в Полски
Налично само в Полски
Налично само в Полски
Налично само в Полски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Fatro S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

30/04/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

1445

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/04/2004

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.