

DALMAZIN, 75 micrograms/ml, ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φορβάδες και σύες

Autoriseret

- Cloprostenol

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DALMAZIN, 75 micrograms/ml, ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φορβάδες και σύες

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ko

Hoppe

So

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Ko

- Meat and offal. no withdrawal period
- Milk. no withdrawal period

-

Hoppe

- Meat and offal. 24 hour

-

So

- Meat and offal. 24 hour
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QG02AD90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Greece

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)
Kun tilgængelig på [Greek](#)
Kun tilgængelig på [Greek](#)
Kun tilgængelig på [Greek](#)
Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Fatro S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

18/04/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

53807/13-06-2014/K-0090402

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/05/2016

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet