

# DALMAZIN 0,075 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA VACAS, CERDAS Y YEGUAS

Zugelassen

- Cloprostenol

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

DALMAZIN 0,075 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA VACAS, CERDAS Y YEGUAS

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Zuchtsau

Stute

Kuh

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Zuchtsau**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

**Stute**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

**Kuh**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QG02AD90

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**Verfügbar in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Fatro S.p.A.

---

### **Zulassungsdatum:**

5/05/1998

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

### **Zulassungsnummer:**

1207 ESP

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/05/1998

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

es-PUAR-dalmazin-es.pdf