

Dalmazin 75µg/ml

Zugelassen

Injektionslösung für Rinder, Büffel und Schweine

- Cloprostenol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dalmazin 75µg/ml Injektionslösung für Rinder, Büffel und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

Sau

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
75.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Sau

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Buffalo (female)

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
 - Milch. 0 Stunde
-

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

QG02AD90

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

10 ml Durchstechflasche des Glastyps II, mit Gummistopfen und Aluminiumbördelkappe
60 x 2 ml Durchstechflasche des Glastyps I, mit Gummistopfen und Aluminiumbördelkappe
15 x 2 ml Durchstechflasche des Glastyps I, mit Gummistopfen und Aluminiumbördelkappe
10 x 10 ml Durchstechflasche des Glastyps II, mit Gummistopfen und Aluminiumbördelkappe
5 x 20 ml Durchstechflasche des Glastyps II, mit Gummistopfen und Aluminiumbördelkappe in Alubox
1 x 20 ml Durchstechflasche des Glastyps II, mit Gummistopfen und Aluminiumbördelkappe
1 x 20 ml Durchstechflasche des Glastyps II, mit Gummistopfen und Aluminiumbördelkappe
1 x 20 ml Durchstechflasche des Glastyps II, mit Gummistopfen und Aluminiumbördelkappe

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

8/09/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00470

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/09/2000

Referenzmitgliedstaat:

Italien

Verfahrensnummer:

IT/V/0105/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Frankreich Deutschland Irland Luxemburg

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

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