

File downloaded on 2026-05-30

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000078332>

# Dalmazin, 75 micrograms/ml, solution for injection for cattle, buffaloes and pigs

Zugelassen

- Cloprostenol

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Dalmazin, 75 micrograms/ml, solution for injection for cattle, buffaloes and pigs

### **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:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## 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:**

17/12/1991

---

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

Fatro S.p.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

### **Zulassungsnummer:**

101725

---

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

29/06/2010

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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