

Dalmazin, 0,075mg/ml, süstelahus hobustele, veistele, sigadele

Autorizado

- R-Cloprostenol sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Dalmazin, 0,075mg/ml, süstelahus hobustele, veistele, sigadele

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Yeguas

Novillas

Vacas

Cerdas adultas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.08 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Yeguas

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle liha tarvitatakse inimtoiduks.

•

Novillas

- Meat and offal. 0 Día

•

Vacas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Cerdas adultas

- Meat and offal. 1 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG02AD90

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Estonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

5/12/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

1125

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/12/2002

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.