

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

Autorizado

- Cloprostenol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdas reproductoras

Yeguas

Vacas

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:**

-

Cerdas reproductoras

- Meat and offal. 1 Día

-

Yeguas

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 0 Día

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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

QG02AD90

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 15 viales de 2 ml

Caja de 5 viales de 20 ml
Caja con 1 vial de 20 ml y jeringa
Caja con 1 vial de 10 ml y jeringa
Caja con 50 viales de 2 ml y jeringa
Caja con 1 vial de 2 ml y jeringa
Caja con 1 Vial de 50 ml
Caja con 1 Envase HDPE de 100 ml

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

5/05/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1207 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/05/1998

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

es-PUAR-dalmazin-es.pdf