

DALMAZIN, 75 micrograms/ml, ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φορβάδες και σύες

Autorizado

- Cloprostenol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DALMAZIN, 75 micrograms/ml, ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φορβάδες και σύες

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas
Yeguas
Cerdas

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:**

-

Vacas

- Meat and offal. no withdrawal period
- Milk. no withdrawal period

-

Yeguas

- Meat and offal. 24 Hora(s)

-

Cerdas

- Meat and offal. 24 Hora(s)
-

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:

Grecia

Disponibile en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)
Disponible únicamente en [Greek](#)
Disponible únicamente en [Greek](#)
Disponible únicamente en [Greek](#)
Disponible únicamente en [Greek](#)
Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

18/04/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

53807/13-06-2014/K-0090402

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/05/2016

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