

Dalmazin, d-cloprostenol 75 g/ml solução injetável para bovinos, equinos e suínos

Autorizado

- Cloprostenol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Dalmazin, d-cloprostenol 75 g/ml solução injetável para bovinos, equinos e suínos

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)
0.08 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

Ñão administrar a animais, cuja carne se destine a consumo humano.

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

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

QG02AD90

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Disponível en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponível únicamente en [Portuguese](#)

Disponibile únicamente en [Portuguese](#)
Disponibile únicamente en [Portuguese](#)
Disponibile únicamente en [Portuguese](#)
Disponibile únicamente en [Portuguese](#)
Disponibile únicamente en [Portuguese](#)
Disponibile únicamente en [Portuguese](#)
Disponibile únicamente en [Portuguese](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

9/02/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

51139

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/03/2012

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

Documentos

Combined File of all Documents

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