

# DALMAZIN, injekcinis tirpalas

Autorisé

- Cloprostenol sodium

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

DALMAZIN, injekcinis tirpalas

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovin (vache)

Porc

Cheval (jument)

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

**Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovin (vache)**

- Chair et peau. 24 hour
- Lait. 12 hour

- 

**Porc**

- Chair et peau. 24 hour

- 

**Cheval (jument)**

- Chair et peau. 24 day

Not authorized for use for mares, whose meat will be used for human consumption.

- Lait. 12 hour

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Conditions de délivrance:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lituanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Fatro S.p.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/10/2006

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/01/1292/001-002

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/10/2006

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099477>