

DALMAZIN, injekcinis tirpalas

Odobreno

- Cloprostenol sodium

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

DALMAZIN, injekcinis tirpalas

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
0.08 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle (cow)

- Meat. 24 sat

- Milk. 12 sat

-

Pig

- Meat. 24 sat

-

Horse (mare)

- Meat. 24 day

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

- Milk. 12 sat

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QG02AD90

Pravni status opskrbe:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u litvanski

Dostupan samo u [litvanski](#)
Dostupan samo u [litvanski](#)
Dostupan samo u [litvanski](#)
Dostupan samo u [litvanski](#)
Dostupan samo u [litvanski](#)
Dostupan samo u [litvanski](#)
Dostupan samo u [litvanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Fatro S.p.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

1/10/2006

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Fatro S.p.A.

Nadležno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

LT/2/01/1292/001-002

Datum promjene statusa odobrenja:

1/10/2006

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.