

File downloaded on 2026-04-30

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041765>

# Dalmazin, 0,075mg/ml, süstelahus hobustele, veistele, sigadele

Engedélyezett

- R-Cloprostenol sodium

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Dalmazin, 0,075mg/ml, süstelahus hobustele, veistele, sigadele

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

kanca  
üsző  
tehén  
koca

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Intramuscularis alkalmazás:**

•

**kanca**

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle liha tarvitatakse inimtoiduks.

•

**üsző**

- Meat and offal. 0 day

•

**tehén**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**koca**

- Meat and offal. 1 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QG02AD90

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Fatro S.p.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

5/12/2002

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Fatro S.p.A.

---

**Felelős hatóság:**

State Agency Of Medicines

---

**Engedély száma:**

1125

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

5/12/2002

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.