

# Dalmazin 0,075 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Engedélyezett

- D-cloprostenol

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Dalmazin 0,075 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

sertés

szarvasmarha

ló

**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:**

•

**sertés**

- Meat and offal. 1 day

•

**szarvasmarha**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**ló**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Horses that have ever been treated with Dalmazin must not be slaughtered for human consumption. Only use on horses that have a signed declaration in their passport stating “Not intended for slaughter for human consumption in accordance with current law.”

---

**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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

---

## 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:**

30/04/2004

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Fatro S.p.A.

---

### **Felelős hatóság:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Engedély száma:**

1445

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

30/04/2004

---

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 (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

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

### Betegtájékoztató

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