

Dalmazin 75 microgrammi/ml soluzione iniettabile per bovine, bufale e scrofe.

Autorizzato

- Cloprostenol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Dalmazin 75 microgrammi/ml soluzione iniettabile per bovine, bufale e scrofe.

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Suino (scrofa)

Bufalo (bufala)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

75.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Bufalo (bufala)

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG02AD90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/12/1991

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

101725

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/06/2010

Stato membro di riferimento:

Italia

Numero di procedura:

IT/V/0105/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Francia Germania Irlanda Lussemburgo

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 7/10/2025

Scaricamento