

# DALMAZIN, 75 micrograms/ml, ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φορβάδες και σύες

Autorizzato

- Cloprostenol

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

DALMAZIN, 75 micrograms/ml, ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φορβάδες και σύες

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vacca)

Cavallo (cavalla)

Suino (scrofa)

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

0.08 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

- 

**Bovini (vacca)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

- latte. no withdrawal period

- 

**Cavallo (cavalla)**

- carni e frattaglie. 24 ora

- 

**Suino (scrofa)**

- carni e frattaglie. 24 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:**

Grecia

---

**Disponibile in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

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

---

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Fatro S.p.A.

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

18/04/1994

---

### **Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatro S.p.A.

---

### **Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

### **Numero di autorizzazione:**

53807/13-06-2014/K-0090402

---

### **Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/05/2016

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)