

# DALMAZIN, iniekciniis tirpalas

Autorizzato

- Cloprostenol sodium

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

DALMAZIN, iniekciniis tirpalas

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Bovini (vacca)

Suino

Cavallo (cavalla)

---

**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)**

- carne. 24 ora

- latte. 12 ora

- 

**Suino**

- carne. 24 ora

- 

**Cavallo (cavalla)**

- carne. 24 giorno

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

- latte. 12 ora

---

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

QG02AD90

---

**Stato legale della fornitura:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Lituania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

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

Fatro S.p.A.

---

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

1/10/2006

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

LT/2/01/1292/001-002

---

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

1/10/2006

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.