

Dalmazin 75 µg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un cūkām

Igalīotas

Šīs informācijas apie šī preparātu nēra.

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Dalmazin 75 µg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un cūkām

Veiklioji medžiaga:

Šīs informācijas apie šī preparātu nēra.

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Karvė

Kumelė

Paršavedė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Šīs informācijas apie šī preparātu nēra.

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:**• Karvė**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• Kumelė

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• Paršavedė

- Meat and offal. 1 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QG02AD90

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Latvian](#)

Pateikiama tik [Latvian](#)

Pateikiama tik [Latvian](#)

Pateikiama tik [Latvian](#)

Pateikiama tik [Latvian](#)

Pateikiama tik [Latvian](#)

Pateikiama tik [Latvian](#)

Pateikiama tik [Latvian](#)

Pateikiama tik [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

5/07/2001

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Food And Veterinary Service

Registracijos pažymėjimo numeris:

V/NRP/01/1380

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/07/2001

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006533>