

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

Atļautas

- Cloprostenol

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

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

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

### Mērķsugas:

Liellops (govs)

Zirgs (ķēve)

Cūka (sivēnmāte)

### Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

75.00 mikrogrami (i) / 1.00 mililitrs(i)

**Farmaceutiskā forma:**

Šķīdums injekcijām

---

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:  
intramuskulārai lietošanai:**

•

**Liellops (govs)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

•

**Zirgs (ķēve)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

•

**Cūka (sivēnmāte)**

- Gaļa un blakusprodukti. 1 diena

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QG02AD90

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

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

---

**Iepakojuma apraksts:**

Kartona kaste 60 x 2 ml.

Kartona kaste 1 x 100 ml.

Kartona kaste 1 x 2 ml + šļirce injekcijai.

Kartona kaste 1 x 20 ml.

Kartona kaste 1 x 10 ml.

Kartona kaste 5 x 20 ml.  
Kartona kaste 10 x 10 ml.  
Kartona kaste 1 x 50 ml.  
Kartona kaste 15 x 2 ml.

---

## Papildu informācija

### **Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

### **Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

---

### **Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Fatro S.p.A.

---

### **Tirdzniecības atļaujas datums:**

5/07/2001

---

### **Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Fatro S.p.A.

---

### **Atbildīgā iestāde:**

Food And Veterinary Service

---

### **Atļaujas numurs:**

V/NRP/01/1380

---

### **Atļaujas statusa maiņas datums:**

5/07/2001

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails