

DALMAZIN

Autorisert

- Cloprostenol

Product identification

Legemidlets navn:

DALMAZIN

Dalmazin 75 µg/ml Oplossing voor injectie

Dalmazin 75 µg/ml Solution injectable

Dalmazin 75 µg/ml Injektionslösung

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

ku

purke

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

75.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær bruk:****• ku**

- Slakt. 1 dag

- Melk. 1 time

• purke

- Slakt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG02AD90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

BE

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

4/12/2000

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

4/12/2000

Referanse medlemsstat:

IT

Prosedyrenummer:

IT/V/0105/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE FR DE Irland LU

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078343>