

Dalmazin, 0,075mg/ml, süstelahus hobustele, veistele, sigadele

Autorisert

- R-Cloprostenol sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Dalmazin, 0,075mg/ml, süstelahus hobustele, veistele, sigadele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hoppe
kvige
ku
purke

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
0.08 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hoppe

- Slakt. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle liha tarvitatakse inimtoiduks.

-

kvige

- Slakt. 0 dag

-

ku

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

purke

- Slakt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG02AD90

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Estonian

Bare tilgjengelig i Estonian

Bare tilgjengelig i Estonian

Bare tilgjengelig i [Estonian](#)

Bare tilgjengelig i [Estonian](#)

Bare tilgjengelig i [Estonian](#)

Bare tilgjengelig i [Estonian](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/12/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1125

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/12/2002

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041765>