

# Dalmazin, 75 micrograms/ml, solution for injection for cattle, buffaloes and pigs

Autorisert

- Cloprostenol

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Dalmazin, 75 micrograms/ml, solution for injection for cattle, buffaloes and pigs

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

ku  
purke  
bøffelku

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
75.00 mikrogram / 1.00 milliliter

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramuskulær bruk:**

- 

**ku**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

- 

**purke**

- Slakt. 1 dag

- 

**bøffelku**

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 time

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

FR

---

**Tilgjengelig i:**

FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Fatro S.p.A.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

25/10/2000

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Godkjenningsnummer:**

FR/V/6120388 4/2000

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

25/10/2010

---

### **Referanse medlemsstat:**

IT

---

### **Prosedyrenummer:**

IT/V/0105/001

---

## Gjeldende medlemsstater:

AT BE FR DE Irland LU

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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