

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

Autorisert

- Cloprostenol

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku

hoppe

purke

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 dag

-

hoppe

- 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:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)
Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/07/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/01/1380

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/07/2001

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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