

# Dalmazin, d-cloprostenol 75 g/ml solução injetável para bovinos, equinos e suínos

Autorizado

- Cloprostenol

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Dalmazin, d-cloprostenol 75 g/ml solução injetável para bovinos, equinos e suínos

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
0.08 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 0 dia

Não administrar a animais, cuja carne se destine a consumo humano.

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 1 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QG02AD90

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Portugal

---

**Disponibilidade:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Recipiente transparente de polietileno de alta densidade (HDPE) (100 ml), fechado com uma rolha de clorobutilo tipo I revestido com um filme de fluoroplástico e um colar de alumínio flip-off, numa caixa de cartão.

Frasco de vidro incolor tipo II (50 ml) fechado com uma rolha de clorobutilo tipo I revestido com um filme de fluoroplástico e um colar de alumínio flip-off, numa caixa de cartão.

5 frascos de vidro incolor tipo II (20 ml) fechados com uma rolha de clorobutilo tipo I revestido com um filme de fluoroplástico e um colar de alumínio flip-off, numa caixa de cartão.

Frasco de vidro incolor tipo II (20 ml) fechado com uma rolha de clorobutilo tipo I revestido com um filme de fluoroplástico e um colar de alumínio flip-off, numa caixa de cartão.

Frasco de vidro incolor tipo II (10 ml) fechado com uma rolha de clorobutilo tipo I revestido com um filme de fluoroplástico e um colar de alumínio flip-off, numa caixa de cartão.

60 frascos de vidro incolor tipo I (2 ml) fechados com uma rolha de clorobutilo tipo I revestido com um filme de fluoroplástico e um colar de alumínio flip-off, numa caixa de cartão.

15 frascos de vidro incolor tipo I (2 ml) fechados com uma rolha de clorobutilo tipo I revestido com um filme de fluoroplástico e um colar de alumínio flip-off, numa caixa de cartão.

Frasco de vidro incolor tipo I (2 ml) fechado com uma rolha de clorobutilo tipo I revestido com um filme de fluoroplástico e um colar de alumínio flip-off, numa caixa de cartão.

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Fatro S.p.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

9/02/1996

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

51139

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

5/03/2012

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents