

Dalmazin 75 µg/ml șķīdums injekcijām liellopiem, zirģiem un cūkām

Autorizat

- Cloprostenol

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Dalmazin 75 µg/ml șķīdums injekcijām liellopiem, zirģiem un cūkām

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Cal (lapă)

Porc (scroafă)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

75.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Cal (lapă)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 1 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG02AD90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

5/07/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/01/1380

Data modificării statusului autorizației:

5/07/2001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.