

File downloaded on 2026-04-09

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000078333>

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

Godkänd

- Cloprostenol

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt (ko)

Svin (sugga)

Buffel (hondjur)

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
75.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Nöt (ko)**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

- 

**Svin (sugga)**

- Meat and offal. 1 dygn

- 

**Buffel (hondjur)**

- Meat and offal. 1 dygn

- Milk. 0 timme

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QG02AD90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Österrike

---

**Tillgänglig i:**

Österrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska  
Finns tillgänglig endast på tyska  
Finns tillgänglig endast på tyska  
Finns tillgänglig endast på engelska  
Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Fatro S.p.A.

---

### **Godkännandedatum:**

8/09/2000

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Fatro S.p.A.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Godkännandenummer:**

8-00470

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

8/09/2000

---

### **Referensmedlemsstat:**

Italien

---

### **Procedurnummer:**

IT/V/0105/001

---

### **Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Frankrike Tyskland Irland Luxemburg  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.