

File downloaded on 2026-07-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000078357>

# 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:**

Luxemburg

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

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:**

4/12/2000

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Godkännandenummer:**

V/810/00/08/0666

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

4/12/2000

---

**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

Produktresumé

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.