

# Dalmarelin 25 µg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un trušiem

Разрешен

- Lecirelin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Dalmarelin 25 µg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un trušiem

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

кобила

крава

Налично само в [Испански](#) [Датски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#)  
[Латвийски](#) [Литовски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**кобила**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**крава**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**Rabbit (adult female)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QN01CA92

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в Латвийски  
Налично само в Латвийски  
Налично само в Латвийски  
Налично само в Латвийски  
Налично само в Латвийски

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

5/07/2001

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

### **Отговорен орган:**

Food And Veterinary Service

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

V/NRP/01/1381

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

5/07/2001

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.