

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

Документи

Combined File of all Documents

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