

DALMARELIN 25 MCG/ML, ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φοράδες και κουνέλια

Разрешен

- Lecirelin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DALMARELIN 25 MCG/ML, ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φοράδες και κουνέλια

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава

заек

кобила

Начин на приложение:

Налично само в [Испански](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Португалски](#)

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:**Intramuscular and intravenous use:**

-

крава

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

заек

- Meat and offal. 0 day

-

кобила

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

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](#)

Наличен в:

Greece

Описание на опаковката:

Налично само в [Гръцки](#)
Налично само в [Гръцки](#)
Налично само в [Гръцки](#)
Налично само в [Гръцки](#)
Налично само в [Гръцки](#)

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](#) [Португалски](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Fatro S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

9/03/2000

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

9681/10-03-2000/K-0126901

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/06/2024

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

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