

DALMARELIN, 25 micrograms/ml, solution for injection for cattle and rabbits

Autorizovaný

- Lecirelin

Product identification

Název léčivého přípravku:

DALMARELIN 25 micrograms/ml solution for injection for cattle and rabbits
DALMARELIN, 25 micrograms/ml, solution for injection for cattle and rabbits

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Králík
Skot

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

• **Králík**

- Maso. 0 day

• **Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QH01CA92

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Irsko

Available in:

Irsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

19/03/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Odpovědný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10836/002/001

Datum změny stavu registrace:

19/03/2004

Referenční členský stát:

Itálie

Číslo postupu:

IT/V/0112/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko Finsko Francie
Německo Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Lucembursko Malta Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko
Slovensko Slovinsko Španělsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056193>