

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

Autoriseret

- Lecirelin

Product identification

Lægemidlets navn:

DALMARELIN 25 micrograms/ml solution for injection for cattle and rabbits
Dalmarelin 25 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje za govedo in kunce

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kanin
Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær anvendelse:

• **Kanin**

- Meat and offal. 0 day

• **Kvæg**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH01CA92

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

13/02/2023

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markedsføringstilladelsesnummer:

MR/V/0767/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/02/2023

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

IT/V/0112/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099820>