

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

Zugelassen

- Lecirelin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QH01CA92

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Malta

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Fatro S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

30/05/2022

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

---

**Zulassungsnummer:**

VMA 134

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/10/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Italien

---

**Verfahrensnummer:**

IT/V/0112/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Ungarn Island Irland Luxemburg  
Malta Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien  
Spanien Schweden

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)