

Dalmarelin, 25 Mikrogramm/ml, Injektionslösung für Rinder und Kaninchen

Zugelassen

- Lecirelin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dalmarelin, 25 Mikrogramm/ml, Injektionslösung für Rinder und Kaninchen

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH01CA92

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

1 x 100 ml Injektionsbeutel

1 x 20 ml Durchstechflasche pro Packung

5 x 10 ml Durchstechflasche pro Packung

1 x 10 ml Durchstechflasche pro Packung

10 x 4 ml Durchstechflasche pro Packung

1 x 4 ml Durchstechflasche pro Packung

1 x 4 ml Durchstechflasche pro Packung

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:

9/02/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00606

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/02/2004

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 Rumänien Slowakei Slowenien

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.