

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

Zugelassen

- Lecirelin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

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

Stute

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [portugiesisch](#)

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Intramuscular and intravenous use:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Stute

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Milch. 0 Stunde
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH01CA92

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [griechisch](#)
Verfügbar nur in [griechisch](#)
Verfügbar nur in [griechisch](#)
Verfügbar nur in [griechisch](#)
Verfügbar nur in [griechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [portugiesisch](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

9/03/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

9681/10-03-2000/K-0126901

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/06/2024

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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