

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

Εγκεκριμένο

- Lecirelin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Αγελάδα

Κουνέλι

Φορβάδα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή και ενδοβλέβια χορήγηση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Ενδομυϊκή και ενδοβλέβια χορήγηση:**

•

Αγελάδα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

•

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Φορβάδα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QH01CA92

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Greece

Περιγραφή συσκευασίας:

υάλινα φιαλίδια τύπου II με ελαστομερή πώματα των 50 ml, σφραγισμένα με δακτύλιο αλουμινίου, μέσα σε χάρτινο κουτί
10 X υάλινα φιαλίδια τύπου II με ελαστομερή πώματα των 4 ml, σφραγισμένα με δακτύλιο αλουμινίου, μέσα σε χάρτινο κουτί
υάλινα φιαλίδια τύπου II με ελαστομερή πώματα των 20 ml, σφραγισμένα με δακτύλιο αλουμινίου, μέσα σε χάρτινο κουτί
1 σάκος (HDPE) των 100ML
υάλινα φιαλίδια τύπου II με ελαστομερή πώματα των 10 ml, σφραγισμένα με δακτύλιο αλουμινίου, μέσα σε χάρτινο κουτί

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

9/03/2000

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

9681/10-03-2000/K-0126901

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/06/2024

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος