

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

Autorizado

- Lecirelin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Conejos

Yeguas

Vía de administración:

Vía intramuscular e intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

25.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular e intravenosa:**

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

-

Yeguas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH01CA92

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)
Disponible únicamente en [Greek](#)
Disponible únicamente en [Greek](#)
Disponible únicamente en [Greek](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

9/03/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

9681/10-03-2000/K-0126901

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/06/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.