

Dalmarelin, 25 mcg/ml süstelahus hobustele, veistele, küülikutele

Volitatud

- Lecirelin

Product identification

Ravimi nimetus:

Dalmarelin, 25 mcg/ml süstelahus hobustele, veistele, küülikutele

Toimeaine:

Turustatakse ainult English

Loomaliigid:

hobune (mära)

veis (lehm)

küülik

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English

25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulaarne:****• hobune (mära)**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

• veis (lehm)

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

• küülik

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QH01CA92

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Eesti

Available in:

Eesti

Pakendi kirjeldus:

Kõrge tihedusega polüetüleenist (HDPE) 100 ml kott, mis on suletud klorobutüülist (I tüüpi) kummikorgiga ja eemaldatava alumiiniumkinnitiga, pappkarbis.

I tüüpi või II tüüpi 10 ml värvitu klaasviaal, mis on suletud klorobutüülist (I tüüpi) kummikorgiga ja eemaldatava alumiiniumkinnitiga, pappkarbis.

II tüüpi 50 ml värvitu klaasviaal, mis on suletud klorobutüülist (I tüüpi) kummikorgiga ja eemaldatava alumiiniumkinnitiga, pappkarbis.

II tüüpi 20 ml värvitu klaasviaal, mis on suletud klorobutüülist (I tüüpi) kummikorgiga ja eemaldatava alumiiniumkinnitiga, pappkarbis.

I tüüpi 4 ml värvitu klaasviaal, mis on suletud klorobutüülist (I tüüpi) kummikorgiga ja eemaldatava alumiiniumkinnitiga, pappkarbis.

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

6/12/2002

Partii vabastamise tootmiskohad:

Fatro S.p.A.

Vastutav asutus:

State Agency Of Medicines

Authorisation number:

1123

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

6/12/2002

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041762>