

# DALMARELIN 25 micrograms/ml solution for injection for cattle and rabbits

Volitatud

- Lecirelin

## Product identification

### **Ravimi nimetus:**

DALMARELIN 25 micrograms/ml solution for injection for cattle and rabbits  
Dalmarelin 25 micrograms/ml инжекционен разтвор за говеда и зайци

---

### **Toimeaine:**

Turustatakse ainult [English](#)

---

### **Loomaliigid:**

küülik  
veis

---

### **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:**

• **küülik**

- liha ja söödavad koed. 0 day

• **veis**

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

---

**Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:**

QH01CA92

---

**Õiguslik tarnestaatus:**

See teave selle ravimi kohta puudub.

---

**Müügiloo staatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Bulgaaria

---

**Pakendi kirjeldus:**

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

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

---

**Müügiloa hoidja:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

1/08/2022

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Fatro S.p.A.

---

**Vastutav asutus:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Authorisation number:**

0022-3145

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

1/08/2022

---

**Viiteliikmesriik:**

Itaalia

---

**Müügiloamenetluse number:**

IT/V/0112/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Soome  
Prantsusmaa Saksamaa Ungari Island Iirimaa Luksemburg Malta Holland  
Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi  
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099811>