

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

Autorisé

- Lecirelin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Lapin

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Lapin

- Viande et abats. 0 day

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH01CA92

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Finlande

Disponible en:

Finlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/03/2004

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Finnish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

18522

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/03/2004

État membre de référence:

Italie

Numéro de procédure:

IT/V/0112/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Finlande
France Allemagne Hongrie Islande Irlande Luxembourg Malte Pays-Bas
Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.