

REPRORELINE 25 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Autorisé

- Lecirelin

Product identification

Dénomination du médicament:

DALMARELIN 25 micrograms/ml solution for injection for cattle and rabbits
REPRORELINE 25 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Lapin
Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of 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

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

France

Available in:

France

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

23/01/2004

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/2552317 9/2004

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/01/2009

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
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056174>