

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

Dalmarelin 25 micrograms/ml инжекционен разтвор за говеда и зайци

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:

Bulgarie

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](#)

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:

1/08/2022

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

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-3145

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/08/2022

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 événements 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 du conditionnement et étiquetage

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.