

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

Autorisé

- Lecirelin

## Product identification

### Dénomination du médicament:

DALMARELIN 25 micrograms/ml solution for injection for cattle and rabbits  
Dalmarelin vet 25 mikrogram/ml injektionsvätska, lösning för nötkreatur och kanine

---

### 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:**

Suède

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

15/08/2023

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

62988

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

15/08/2023

---

**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](http://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.

### Etiquetage

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099818>