

Dalmarelin 25 microgrammes/ml solution injectable pour bovins et lapins

Autorisé

- Lecirelin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Dalmarelin 25 microgrammes/ml solution injectable pour bovins et lapins

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:

Belgique

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:

15/04/2024

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

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/04/2024

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

français (PDF)

Publié le: 28/02/2026

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 28/02/2026

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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