

# 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:**

Chypre

---

**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:**

17/10/2023

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numéro de l'autorisation:**

CY00905V

---

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

17/10/2023

---

**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

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.