

# DALMARELIN 25 MCG/ML, ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φοράδες και κουνέλια

Odobreno

- Lecirelin

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

DALMARELIN 25 MCG/ML, ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φοράδες και κουνέλια

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### **Put aplikacije:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [grčki](#) [engleski](#) [portugalski](#)

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
25.00 mikrogram / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intramuscular and intravenous use:

- 

#### **Cattle (cow)**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 sat

- 

#### **Rabbit**

- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Horse (mare)**

- Meat and offal. 0 day
  - Milk. 0 sat
- 

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QH01CA92

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski  
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

Greece

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Fatro S.p.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

9/03/2000

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Fatro S.p.A.

---

**Nadležno tijelo:**

National Organization For Medicines

---

**Broj odobrenja:**

9681/10-03-2000/K-0126901

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

18/06/2024

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.