

Dalmarelin, 25 mcg/ml süstelahus hobustele, veistele, küülikutele

Engedélyezett

- Lecirelin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Dalmarelin, 25 mcg/ml süstelahus hobustele, veistele, küülikutele

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kanca
tehén
nyúl

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

kanca

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

tehén

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

nyúl

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH01CA92

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Estonia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fatro S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

5/12/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

State Agency Of Medicines

Engedély száma:

1123

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/12/2002

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.