

File downloaded on 2026-05-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000099476>

DALMARELIN, injekcinis tirpalas

Engedélyezett

- Lecirelin acetate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

DALMARELIN, injekcinis tirpalas

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tehén

kanca

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Lithuania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

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:

1/10/2006

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/10/2006

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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