

Dalmarelin 25 Micrograms/ml Solution for Injection for Cattle and Rabbits

Heimilað

- Lecirelin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DALMARELIN 25 micrograms/ml solution for injection for cattle and rabbits
Dalmarelin 25 Micrograms/ml Solution for Injection for Cattle and Rabbits

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kanína
Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH01CA92

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

14/04/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 11557/5001

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/04/2023

Umsjónarland (RMS):

Ítalía

Ferilsnúmer:

IT/V/0112/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Finnland
Frakkland Þýskaland Ungverjaland Ísland Írland Lúxemborg Malta Holland
Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet