

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

Heimilað

- Lecirelin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kýr)

Kanína

Hestur (meri)

Leið stjórnslu:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [gríska](#) [enska](#) [Portuguese](#)

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:**Intramuscular and intravenous use:**

-

Nautgripir (kýr)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur (meri)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

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

QH01CA92

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Fáanlegt í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fánlegt í gríska
Aðeins fánlegt í gríska
Aðeins fánlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

9/03/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

9681/10-03-2000/K-0126901

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/06/2024

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.