

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:

Írland

Fáanlegt í:

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 ítalaska

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/03/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10836/002/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/03/2004

Umsjónarland (RMS):

Ítalía

Ferilsnúmer:

IT/V/0112/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríá Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Finnland
Frakkland Þýskaland Ungverjaland Ísland Írland Lúxemborg Malta Holland
Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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