

DALMARELIN 25 microgrammi/ml soluzione iniettabile for bovini e conigli

Autorizzato

- Lecirelin

Product identification

Denominazione del medicinale:

DALMARELIN 25 micrograms/ml solution for injection for cattle and rabbits

DALMARELIN 25 microgrammi/ml soluzione iniettabile for bovini e conigli

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Coniglio

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

25.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

• **Coniglio**

- carne e visceri. 0 giorno

• **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH01CA92

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Available in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

28/01/1994

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

100049

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/05/2003

Stato membro di riferimento:

Italia

Numero di procedura:

IT/V/0112/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Finlandia
Francia Germania Ungheria Islanda Irlanda Lussemburgo Malta Paesi Bassi
Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 2/02/2024

Scaricamento

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056190>