

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

Autorizzato

- Lecirelin

Product identification

Denominazione del medicinale:

DALMARELIN 25 micrograms/ml solution for injection for cattle and rabbits
REPRORELIN 25 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

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:

Francia

Available in:

Francia

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:

23/01/2004

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/2552317 9/2004

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/01/2009

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

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056174>