

File downloaded on 2026-04-20

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000099811>

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

Autorizzato

- Lecirelin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Coniglio

bovini

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

25.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**Coniglio**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

---

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

QH01CA92

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Bulgaria

---

**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](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Fatro S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

1/08/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-3145

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/08/2022

---

**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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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