

File downloaded on 2026-04-23

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000099816>

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:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

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:

26/10/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

3207

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/10/2022

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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