

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

Pilnvarots

- Lecirelin

Product identification

Zāļu nosaukums:

DALMARELIN 25 micrograms/ml solution for injection for cattle and rabbits
Dalmarelin 25 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje za govedo in kunce

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Trusis
Liellops

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)
25.00 micrograms (i) / 1.00 mililitrs(i)

Zāļu forma:

Šķīdums injekcijām

**Withdrawal period by route of administration:
intramuskulārai lietošanai:**

• **Trusis**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

• **Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:
QH01CA92

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [Slovenian](#)

Pieejams tikai [Slovenian](#)

Pieejams tikai [Slovenian](#)

Pieejams tikai [Slovenian](#)

Pieejams tikai [Slovenian](#)

Pieejams tikai [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

13/02/2023

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Fatro S.p.A.

Atbildīgā iestāde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Atļaujas numurs:

MR/V/0767/001

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

13/02/2023

Atsauces dalībvalsts:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:

IT/V/0112/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Čehija

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

Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.