

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

Toegelaten

- Lecirelin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Konijn

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH01CA92

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Luxemburg

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

1/01/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health And Social Security

Vergunningsnummer:

V/810/04/02/0798

Datum toelatingswijziging:

1/01/2010

Rapporterende lidstaat:

Italië

Procedurenummer:

IT/V/0112/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Finland
Frankrijk Duitsland Hongarije IJsland Ierland Luxemburg Malta Nederland
Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.