

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

Geautoriseerd

- Lecirelin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Dalmarelin 25 mikrogramov/ml raztopina za injiciranje za govedo in kunce

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Konijn

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slovenië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)

Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)

Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)

Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)

Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)

Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

13/02/2023

Productielocaties partijvrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

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

Toelatingsnummer:

MR/V/0767/001

Wijzigingsdatum status toelating:

13/02/2023

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
Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099820>