

Dalmarelin, 25 microgram/ml, oplossing voor injectie voor runderen en konijnen

Toegelaten

- Lecirelin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Dalmarelin, 25 microgram/ml, oplossing voor injectie voor runderen en konijnen

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:

Nederland

Beschikbaar in:

Nederland

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](#)

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:

11/03/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 10143

Datum toelatingswijziging:

31/01/2022

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

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/02/2026

Downloaden