

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

Geautoriseerd

- Lecirelin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Dalmarelin 25 microgrammes/ml solution injectable pour bovins et lapins

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

Dalmarelin 25 Mikrogramm/ml Injektionslösung für Rinder und Kaninchen

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](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

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:

15/04/2024

Productielocaties partijvrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

21/04/2024

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 4/07/2024

[Downloaden](#)

Bijsluiters

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 4/07/2024

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 4/07/2024

[Downloaden](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000089348>