

Dalmarelin, 25 mcg/ml süstelahus hobustele, veistele, küülikutele

Autorisert

- Lecirelin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Dalmarelin, 25 mcg/ml süstelahus hobustele, veistele, küülikutele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hoppe

ku

kanin

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

25.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

hoppe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

ku

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

kanin

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01CA92

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Tilgjengelig i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Estisk

Bare tilgjengelig i Estisk

Bare tilgjengelig i Estisk

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/12/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1123

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/12/2002

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.