

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

Autorisert

- Lecirelin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kanin

storfe

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:

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 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:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/12/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

400724.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/08/2009

Referanse medlemsstat:

IT

Prosedyrenummer:

IT/V/0112/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK FI FR DE HU IS Irland LU MT NL NO PL
PT RO SI SI ES SE

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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