

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

Autorisert

- Lecirelin

## Product identification

### Legemidlets navn:

DALMARELIN 25 micrograms/ml solution for injection for cattle and rabbits  
Dalmarelin, 25 microgramas/ml, solução injetável para bovinos e coelhos

---

### Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

### Dyrearter:

kanin  
storfe

---

### Administrering:

Intramuskulær bruk

---

## Product details

### Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)  
25.00 mikrogram / 1.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulær bruk:**

• **kanin**

- Slakt. 0 dag

• **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QH01CA92

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

PT

---

**Available in:**

PT

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

10/12/2003

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkjenningsnummer:**

51497

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

14/11/2022

---

**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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056196>