

File downloaded on 2026-05-03

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000099819>

# 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:**

SI

---

**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:**

25/09/2023

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkjenningsnummer:**

96/019/MR/23-S

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

25/09/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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