

Dalmarelin 25 µg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un trušiem

Autorizado

- Lecirelin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Dalmarelin 25 µg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un trušiem

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [castelhano](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
25.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Horse (mare)

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Cattle (cow)

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

-

Rabbit (adult female)

- Meat and offal. 0 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH01CA92

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Disponível apenas em [letão](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

5/07/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/NRP/01/1381

Data da alteração do estado de autorização:

5/07/2001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.