

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

Autorizado

- Lecirelin

## Product identification

### Nome do medicamento:

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

Dalmarelin 25 micrograms/ml инжекционен разтвор за говеда и зайци

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)  
25.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Via intramuscular:**

• **Rabbit**

- Meat and offal. 0 dia

• **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QH01CA92

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

1/08/2022

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-3145

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

1/08/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

Itália

---

**Número de procedimento:**

IT/V/0112/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca  
Finlândia França Alemanha Hungria Islândia Irlanda Luxemburgo Malta  
Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia  
Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

### Resumo das características do medicamento

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

### Package Leaflet and Labelling

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

### Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099811>