

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

Autorizado

- Lecirelin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

DALMARELIN 25 micrograme/ml soluție injectabilă pentru bovine și iepuri

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [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](#)

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:

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 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:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

6/07/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

230117

Data da alteração do estado de autorização:

22/09/2025

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

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.