

# 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

### **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:

Bélgica

---

### 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](#)

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:**

15/04/2024

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Fatro S.p.A.

---

### **Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

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

21/04/2024

---

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

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

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

### Package Leaflet

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

### 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.