

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

Oprávněný

- Lecirelin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

#### Rabbit

- Meat and offal. 0 day

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH01CA92

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Malta

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Fatro S.p.A.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

30/05/2022

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Fatro S.p.A.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

---

### **Číslo registrácie:**

VMA 134

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

21/10/2024

---

### **Referenčný členský štát:**

Talianko

---

### **Číslo postupu:**

IT/V/0112/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Fínsko  
Francúzsko Nemecko Maďarsko Island Írsko Luxembursko Malta Holandsko  
Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko  
Švédsko

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.