

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

Auktoriserad

- Lecirelin

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Kanin
Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

• **Kanin**

- Meat and offal. 0 dygn

• **Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01CA92

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Finland

Available in:

Finland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

21/03/2004

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkännandenummer:

18522

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/03/2004

Referensmedlemsstat:

Italien

Förfarandenummer:

IT/V/0112/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Finland
Frankrike Tyskland Ungern Island Irland Luxemburg Malta Nederländerna
Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056192>