

DALMARELIN 25 MCG/ML, ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φοράδες και κουνέλια

Godkänd

- Lecirelin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

DALMARELIN 25 MCG/ML, ενέσιμο διάλυμα για αγελάδες, φοράδες και κουνέλια

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (ko)

Kanin

Häst (sto)

Administreringsväg:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [portugisiska](#)

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuscular and intravenous use:**

-

Nöt (ko)

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Häst (sto)

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01CA92

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Tillgänglig i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på [grekiska](#)

Finns tillgänglig endast på [grekiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [portugisiska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

9/03/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

9681/10-03-2000/K-0126901

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/06/2024

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

Dokumenter

Produktresumé

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