

File downloaded on 2026-04-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000099789>

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

Godkänd

- Lecirelin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Kanin

Nöt

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## 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:**

**Intramuskulär användning:**

•

**Kanin**

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QH01CA92

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Cypern

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Fatro S.p.A.

---

**Godkännandedatum:**

17/10/2023

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Godkännandenummer:**

CY00905V

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

17/10/2023

---

**Referensmedlemsstat:**

Italien

---

**Procedurnummer:**

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

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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