

VETERELIN 0.004 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses, Pigs, and Rabbits

Разрешен

- Buserelin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

VETERELIN 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, and rabbits

VETERELIN 0.004 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses, Pigs, and Rabbits

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

заек

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

заек

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Milk. 0 day

- Meat. 0 day

-

кон

- Milk. 0 day
- Meat. 0 day

•

заек

- Meat. 0 day

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat. 0 day
- Milk. 0 day

•

кон

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

заек

- Meat and offal. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QH01CA90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Calier S.A.

Дата на разрешение за търговия:

5/08/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Calier S.A.

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 20634/3001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/12/2023

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

PT/V/0104/001

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

[illegible]

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Литовски](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словашки](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.