

# Buserelin aniMedica 0,004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits

Разрешен

- Buserelin acetate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Buserelin aniMedica 0,004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

заек

### 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**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**кон**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**заек**

- Meat and offal. 0 day

**Подкожно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**кон**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**заек**

- Meat and offal. 0 day

**Интравенозно приложение:**

- 

**говеда**

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

- 

**кон**

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

- 

**заек**

- 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 Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**Germany

---

**Описание на опаковката:**Налично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично 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:**

aniMedica GmbH

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

18/01/2005

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

aniMedica GmbH

---

### **Отговорен орган:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

400702.00.00

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

31/03/2010

---

### **Референтна държава членка:**

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

---

### **Процедурен номер:**

DE/V/0110/001

---

### **Засегната държава членка:**

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

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

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