

File downloaded on 2026-04-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000014063>

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

Registrováno

- Buserelin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot
Kůň
Králík
Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání
Subkutánní podání
Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Mléko. 0 day

- Maso. 0 day

-

Kůň

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

-

Králík

- Maso. 0 day

-

Prase

- Maso. 0 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Milk. 0 day

- Meat. 0 day

-

Kůň

- Milk. 0 day
- Meat. 0 day

-

Králík

- Meat. 0 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Meat. 0 day
- Milk. 0 day

-

Kůň

- Maso. 0 day
- Milk. 0 day

-

Králík

- Maso. 0 day

-

Prase

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QH01CA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Dostupné v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Calier S.A.

Datum registrace:

11/07/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Calier S.A.

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V395577

Datum změny stavu registrace:

11/07/2011

Referenční členský stát:

Portugalsko

Číslo procedury:PT/V/0104/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Dánsko Francie Německo
Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko Rumunsko
Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.