

# 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:**

Francie

---

**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:**

9/06/2011

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Příslušný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Registrační číslo:**

FR/V/2023370 3/2011

---

**Datum změny stavu registrace:**

29/11/2020

---

**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  
Španělsko

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Package Leaflet and Labelling

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.