

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

Autorizovaný

- Buserelin

Product identification

Název léčivého přípravku:

VETERELIN 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, and rabbits
VETERELIN 0,004 mg/mL otopina za injekciju za goveda, konje, svinje i kuniće

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Kůň

Prase

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#)

Způsob podání:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Solution for injection:

• **Skot**

- Milk. 0 hour

- Maso. 0 day

• **Kůň**

- Maso. 0 day

• **Prase**

- Maso. 0 day

• **Other Leporids**

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QH01CA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Chorvatsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

13/10/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Calier S.A.

Odpovědný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/17-01/375

Datum změny stavu registrace:

3/07/2023

Referenční členský stát:

Portugalsko

Číslo postupu:

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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014078>