

# Busol 4 mikrogram/ml injektionsvæske, opløsning

Autoriseret

- Buserelin acetate

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Busol 4 mikrogram/ml injektionsvæske, opløsning

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

Hest

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

4.20 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QH01CA90

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Denmark

---

**Pakningsbeskrivelse:**

5x10 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas  
100x10 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas  
250x10 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas  
500x10 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas  
50x10 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

aniMedica GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

14/05/2007

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

aniMedica GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Danish Medicines Agency

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

38547

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

14/05/2007

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Produktresumé