

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

Autorisiert

- Buserelin

Product identification

Name des Arzneimittels:

VETERELIN 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, and rabbits
Veterelin 0,004 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden, varkens en konijnen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Schwein

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#)

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

Solution for injection:

• **Rind**

- Milch. 0 hour

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Other Leporids**

- Fleisch und Innereien. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH01CA90

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Niederlande

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

17/10/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Calier S.A.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 108021

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Portugal

Verfahrensnummer:

PT/V/0104/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Dänemark Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen
Niederlande Polen Rumaenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014081>