

# Busol 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits

Zugelassen

- Buserelin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Busol 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Pferd

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

##### **Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

**Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QH01CA90

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Tschechische Republik

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

aniMedica GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

14/11/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/051/17-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

31/03/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0213/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland Finnland  
Griechenland Ungarn Island Italien Lettland Litauen Portugal Rumaenien  
Slowakei Slowenien Spanien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

ie-puar-mr-iev0213001-busol-0004-mgml-solution-for-injection-for-cattle--en.pdf