

VETERELIN 0.004 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses, Pigs, and Rabbits

Autorizado

- Buserelin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VETERELIN 0.004 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses, Pigs, and Rabbits

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Conejos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
0.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat. 0 Día

-

Caballos

- Milk. 0 Día
- Meat. 0 Día

•

Conejos

- Meat. 0 Día

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat. 0 Día
- Milk. 0 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

•

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH01CA90

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

5/08/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 20634/3001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/12/2023

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0104/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre Dinamarca Francia Alemania Grecia
Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia
Rumania; Rumanía España

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.