

# 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](http://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.