

# Buserelin aniMedica 0,004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits

Autorizado

- Buserelin acetate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Buserelin aniMedica 0,004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Caballos

Conejos

---

### **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**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

**Caballos**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

**Conejos**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía subcutánea:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

**Caballos**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

**Conejos**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intravenosa:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Caballos**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Conejos**

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QH01CA90

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Disponible en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

aniMedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/12/2005

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

aniMedica GmbH

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/0891443 5/2005

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/12/2010

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0110/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Francia Polonia

Disponible 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

### Package Leaflet and Labelling

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

### Combined File of all Documents

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

### Ficha técnica o resumen de las características del producto

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