

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

Volitatud

- Buserelin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

hobune

küülik

sig

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis

- piim. 0 day

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

-

küülik

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

Subkutaanne:

-

veis

- Milk. 0 day

- liha. 0 day

-

hobune

- Milk. 0 day

- liha. 0 day

•

küülik

- liha. 0 day

Intravenoosne:

•

veis

- liha. 0 day

- Milk. 0 day

•

hobune

- liha ja söödavad koed. 0 day

- Milk. 0 day

•

küülik

- liha ja söödavad koed. 0 day

•

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatomsil-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QH01CA90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Laboratorios Calier S.A.

Müügiloa kuupäev:

19/07/2011

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Calier S.A.

Vastutav asutus:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Müügiloa number:

8-00975

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

19/07/2011

Viiteliikmesriik:

Portugal

Müügiloamenetluse number:PT/V/0104/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Taani Prantsusmaa Saksamaa
Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Holland Poola Rumeenia
Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.