

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

Volitatud

- Buserelin acetate

Product identification

Ravimi nimetus:

Buserelin aniMedica 0,004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits
Buserelin aniMedica 0,004 mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, koni i królików

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

hobune

küülik

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Intravenoosne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

-

hobune

- piim. 0 day

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

küülik

- liha ja söödavad koed. 0 day

Subkutaanne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 day

-

hobune

- piim. 0 day

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

küülik

- liha ja söödavad koed. 0 day

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 0 day
- piim. 0 day

-

hobune

- piim. 0 day
- liha ja söödavad koed. 0 day

-

küülik

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QH01CA90

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Poola

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

aniMedica GmbH

Marketing authorisation date:

27/06/2006

Partii vabastamise tootmiskohad:

aniMedica GmbH

Vastutav asutus:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Authorisation number:

1665

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

27/06/2006

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloomenetluse number:

DE/V/0110/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Prantsusmaa Poola Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

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.

Pakendi märgistus

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061609>