

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
siga

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 anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QH01CA90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Taani

Saadaval:

Taani

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:

12/08/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Calier S.A.

Vastutav asutus:

Danish Medicines Agency

Müügiloa number:

67165

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

12/08/2022

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.

Combined File of all Documents

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