

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

Autorisé

- Buserelin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins
Cheval
Lapin
Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie sous-cutanée
Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 0 day
- Chair et peau. 0 day

-

Cheval

- Lait. 0 day
- Chair et peau. 0 day

-

Lapin

- Chair et peau. 0 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Chair et peau. 0 day
- Lait. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH01CA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Calier S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/10/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Calier S.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/17-01/375

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/07/2025

État membre de référence:

Portugal

Numéro de procédure:

PT/V/0104/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Danemark France Allemagne
Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Roumanie
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.