

Busol 0.004 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Buserelin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Busol 0.004 mg/ml Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Lapin

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

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

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Lapin

- 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:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

T. P. Whelehan Son & Co. Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/01/2018

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

aniMedica GmbH

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V525342

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/01/2018

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0213/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie Finlande Grèce Hongrie
Islande Italie Lettonie Lituanie Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie

Espagne

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

ie-puar-mr-iev0213001-busol-0004-mgml-solution-for-injection-for-cattle--en.pdf