

Busol 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits

Autorisé

- Buserelin acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Busol 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits

Busol 0,004 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, lovak és nyulak számára A.U.V.

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:

Hongrie

Disponible en:

Hongrie

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:

24/09/2008

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

aniMedica GmbH

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

2449/X/08 MgSzH ÁTI

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/09/2008

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

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

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