

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

Autorisé

- Buserelin acetate

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Busol 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits  
Busol vet 0,004 mg/ml injektioneste, liuos

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovins  
Cheval  
Lapin

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire  
Voie intraveineuse  
Voie sous-cutanée

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Voie intramusculaire:****• Bovins**

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

**• Cheval**

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

**• Lapin**

- Viande et abats. 0 day

**Voie intraveineuse:****• Cheval**

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

**Voie sous-cutanée:****• Cheval**

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

**• Lapin**

- Viande et abats. 0 day

---

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

QH01CA90

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Finlande

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique 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

---

**Marketing authorisation date:**

4/03/2009

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Animedica GmbH

---

**Autorité responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

23999

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/03/2009

---

**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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Notice

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050182>