

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

Autorisé

- Buserelin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

---

### 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:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**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:**

aniMedica GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

12/08/2008

---

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

aniMedica GmbH

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

250171

---

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

17/12/2025

---

**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](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.

Fichier combinant tous les documents

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