Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000061609

# Buserelin aniMedica 0,004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits



• Buserelin acetate

## Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

Buserelin aniMedica 0,004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits Buserelin aniMedica 0,004 mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, koni i królików

#### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### **Espèces cibles:**

**Bovins** 

Cheval

Lapin

#### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

# Informations sur le produit

## **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 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

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

•

## Lapin

- Viande et abats. 0 day

#### Voie sous-cutanée:

•

#### **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:

•

#### **Bovins**

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

•

#### Cheval

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 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:

Pologne

## **Description des conditionnements:**

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:

27/06/2006

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

aniMedica GmbH

#### **Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

#### Numéro de l'autorisation:

1665

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

27/06/2006

#### État membre de référence:

Allemagne

#### Numéro de procédure:

DE/V/0110/001

#### États membres concernés:

Autriche France Pologne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

## **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.

## Etiquetage

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