

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

Autorisé

- 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 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

- 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](#)

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:

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 événements 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.

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.