

BUSOL 0,004 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, EQUINS, LAPINS

Autorisé

- Buserelin acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Buserelin aniMedica 0,004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits
BUSOL 0,004 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, EQUINS, LAPINS

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:

France

Disponible en:

France

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:

15/12/2005

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

aniMedica GmbH

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/0891443 5/2005

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/12/2010

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 www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit