

# 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](http://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