

VETERELIN 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, and rabbits

Felhatalmazott

- Buserelin

Product identification

Készítmény neve:

VETERELIN 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, and rabbits
Veterelin 0,004 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Pferde und Kaninchen

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

szarvasmarha
ló
sertés
egyen nyúlfélék

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Withdrawal period by route of administration:**Solution for injection:**

- **szarvasmarha**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

- **ló**

- Meat and offal. 0 day

- **sertés**

- Meat and offal. 0 day

- **egyén nyúlfélék**

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH01CA90

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

20/06/2011

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Calier S.A.

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

401465.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/06/2016

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

PT/V/0104/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014076>