

Buserin

Engedélyezett

- Buserelin acetate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Бузерин

Buserin

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kanca

koca

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

kanca

- Meat and offal. 0 day

-

koca

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

Rabbit (adult female)

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH01CA90

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)
Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

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

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Spektromed EOOD

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/01/2024

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Spektromed EOOD

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-3231

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

7/01/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat