

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

Heimilað

- Buserelin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Kanína

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt. 0 dagar

-

Hestur

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt. 0 dagar

-

Kanína

- Kjöt. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH01CA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Calier S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/10/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Calier S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/17-01/375

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/07/2025

Umsjónarland (RMS):

Portúgal

Ferilsnúmer:

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Danmörk Frakkland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Holland Pólland
Rúmenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.