

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

QH01CA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Calier S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

5/08/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Calier S.A.

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 20634/3001

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/12/2023

Umsjónarland (RMS):

Portúgal

Ferilsnúmer:

Páttökulönd (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 dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Combined File of all Documents

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