

# 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:**

Danmörk

---

**Fáanlegt í:**

Danmörk

---

**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:**

12/08/2022

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Danish Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

67165

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

12/08/2022

---

**Umsjónarland (RMS):**

Portúgal

---

**Ferilsnúmer:**

PT/V/0104/001

---

**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 dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.