

File downloaded on 2026-04-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000014063>

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

Autorizzato

- Buserelin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Coniglio
Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo
Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. 0 giorno
- carne. 0 giorno

-

Cavallo

- latte. 0 giorno
- carne. 0 giorno

-

Coniglio

- carne. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carne. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH01CA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Calier S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/07/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Calier S.A.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V395577

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/07/2011

Stato membro di riferimento:

Portogallo

Numero di procedura:

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Danimarca Francia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Romania

Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.