

VETERELIN 0.004 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses, Pigs, and Rabbits

Autorizzato

- Buserelin
- Buserelin
- Buserelin

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

VETERELIN 0.004 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses, Pigs, and Rabbits

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Coniglio

Suino

bovini

Cavallo

Coniglio

bovini

Cavallo

Coniglio

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

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

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

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

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

5/08/2011

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Calier S.A.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

VM 20634/4005

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/08/2011

Stato membro di riferimento:

Portogallo

Numero di procedura:

PT/V/0104/001

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014083>