

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

Autorizzato

- 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 oplossing voor injectie voor runderen, paarden, varkens en konijnen

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini  
Cavallo  
Suino  
altri leporidi

### Via di somministrazione:

Disponibile solo in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Solution for injection:**

• **bovini**

- latte. 0 ora

- carne e visceri. 0 giorno

• **Cavallo**

- carne e visceri. 0 giorno

• **Suino**

- carne e visceri. 0 giorno

• **altri leporidi**

- carne e visceri. 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:**

Paesi Bassi

---

**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:**

17/10/2011

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 108021

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/01/2022

---

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

File combinato di tutti i documenti

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014081>