

Busol 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits

Autorizzato

- Buserelin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Busol 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Coniglio

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

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

- 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:

-

Cavallo

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

Uso sottocutaneo:

-

Cavallo

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

-

Coniglio

- 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:

Irlanda

Disponibile in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

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 uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

aniMedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/09/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10826/027/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/09/2008

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0213/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Finlandia Grecia
Ungheria Islanda Italia Lettonia Lituania Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna

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.

ie-puar-mr-iev0213001-busol-0004-mgml-solution-for-injection-for-cattle--en.pdf