

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

Autorizzato

- Buserelin acetate

## 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:**

Belgio

---

**Disponibile in:**

Belgio

---

**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:**

T. P. Whelehan Son & Co. Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

31/01/2018

---

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

aniMedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V525342

---

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

31/01/2018

---

**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](http://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.

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