Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000061607

Buserelin aniMedica 0,004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits

Autorizzato

• Buserelin acetate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Buserelin aniMedica 0,004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits Buserelin animedica 0,004mg/ml-Injektionslösung für Rinder, Pferde und Kaninchen

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Coniglio

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 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

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

•

Coniglio

- carni e frattaglie. O giorno

Uso sottocutaneo:

•

bovini

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

•

Cavallo

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

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

•

bovini

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

•

Cavallo

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

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

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:

18/01/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

400702.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/03/2010

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0110/001

Stati membri interessati:

Austria Francia Polonia

Disponibile solo in <u>Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic Norwegian</u>

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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