

File downloaded on 2026-04-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000099587>

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

Autorizzato

- Buserelin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Coniglio
Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo
Uso endovenoso

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

- 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

- latte. 0 giorno
- carne. 0 giorno

-

Cavallo

- latte. 0 giorno
- carne. 0 giorno

-

Coniglio

- carne. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carne. 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

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

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 generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Calier S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/08/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Calier S.A.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

67165

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/08/2022

Stato membro di riferimento:

Portogallo

Numero di procedura:

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

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.

File combinato di tutti i documenti

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