

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

Autorisert

- Buserelin

Product identification

Legemidlets navn:

VETERELIN 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, and rabbits
VETERELIN 0,004 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS EQUINS PORCINS ET
LAPINS

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

hest

gris

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#)

Administrering:

Tilgjengelig bare i [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Solution for injection:

• **storfe**

- Milk. 0 time

- Slakt. 0 dag

• **hest**

- Slakt. 0 dag

• **gris**

- Slakt. 0 dag

• **Other Leporids**

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01CA90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

FR

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

9/06/2011

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/2023370 3/2011

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

29/11/2020

Referanse medlemsstat:

PT

Prosedyrenummer:

PT/V/0104/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros DK FR DE EL HU Irland IT LV LT NL PL RO ES

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014077>