

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

Toegelaten

- Buserelin

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund  
Paard  
Konijn  
Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Subcutaan gebruik  
Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

##### **Rund**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- 

##### **Paard**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- 

##### **Konijn**

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **Varken**

- Meat and offal. 0 day

#### **Subcutaan gebruik:**

- 

##### **Rund**

- Milk. 0 day
- Meat. 0 day

-

**Paard**

- Milk. 0 day
- Meat. 0 day

- 

**Konijn**

- Meat. 0 day

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat. 0 day
- Milk. 0 day

- 

**Paard**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- 

**Konijn**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QH01CA90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Kroatië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

13/10/2017

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Vergunningsnummer:**

UP/I-322-05/17-01/375

---

**Datum toelatingswijziging:**

30/07/2025

---

**Rapporterende lidstaat:**

Portugal

---

**Procedurenummer:**

PT/V/0104/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Denemarken Frankrijk Duitsland  
Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Nederland Polen  
Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.