

Veterelin 0,004 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden, varkens en konijnen

Geautoriseerd

- Buserelin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

VETERELIN 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, and rabbits
Veterelin 0,004 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden, varkens en konijnen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Paard
Varken
Overige hazen en konijnen

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Solution for injection:**

- **Rund**

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

- **Paard**

- Meat and offal. 0 day

- **Varken**

- Meat and offal. 0 day

- **Overige hazen en konijnen**

- Meat and offal. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH01CA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

17/10/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Calier S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 108021

Wijzigingsdatum status toelating:

27/01/2022

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/6000000014081>