

# Busol 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits

Toegelaten

- Buserelin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Busol 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Paard  
Konijn

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Intraveneus gebruik  
Subcutaan 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**

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

•

**Paard**

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

•

**Konijn**

- Meat and offal. 0 day

**Intraveneus gebruik:**

•

**Paard**

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

**Subcutaan gebruik:**

•

**Paard**

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

•

**Konijn**

- 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:**

Ierland

---

**Beschikbaar in:**

Ierland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:**

aniMedica GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

5/09/2008

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

aniMedica GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Vergunningsnummer:**

VPA10826/027/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

5/09/2008

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0213/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Finland Griekenland  
Hongarije IJsland Italië Letland Litouwen Portugal Roemenië Slowakije  
Slovenië Spanje

---

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.

ie-puar-mr-iev0213001-busol-0004-mgml-solution-for-injection-for-cattle--en.pdf