

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

Toegelaten

- Buserelin acetate

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

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