

Buserelin aniMedica 0,004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits

Toegelaten

- Buserelin acetate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Buserelin aniMedica 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

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

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

•

Paard

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

•

Konijn

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

•

Rund

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

•

Paard

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

•

Konijn

- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

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

-

Paard

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

Beschikbaar in:Frankrijk

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:

15/12/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

aniMedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/0891443 5/2005

Datum toelatingswijziging:

15/12/2010

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0110/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Frankrijk Polen

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Package Leaflet and Labelling

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.

Samenvatting van de productkenmerken

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