

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:

Denemarken

Beschikbaar in:

Denemarken

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:

12/08/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Calier S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

67165

Datum toelatingswijziging:

12/08/2022

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 Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.