

VETERELIN 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, and rabbits

Autorisert

- Buserelin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VETERELIN 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, and rabbits

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hest
kanin
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Milk. 0 dag

- Kjøtt. 0 dag

-

hest

- Milk. 0 dag
- Kjøtt. 0 dag

•

kanin

- Kjøtt. 0 dag

Intravenøs bruk:

•

storfe

- Kjøtt. 0 dag
- Milk. 0 dag

•

hest

- Slakt. 0 dag
- Milk. 0 dag

•

kanin

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01CA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BE

Tilgjengelig i:

BE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Calier S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/07/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V395577

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/07/2011

Referanse medlemsstat:

PT

Prosedyrenummer:

PT/V/0104/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros DK FR DE EL HU Irland IT LV LT NL PL RO ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.