

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000014080>

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

- Buserelin

Autorisert

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:

- IT

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:

- 18/08/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

- Laboratorios Calier S.A.

Ansvarlig myndighet:

- Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

- 104320

Status for endring av markedsføringstillatelse:

- 18/11/2016

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

Produktinformasjon

Combined File of all Documents

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

Andre språk (2)

Italiensk (PDF)

Publisert på: 5/07/2024

Nedlasting

Engelsk (PDF)

Publisert på: 13/05/2026

Nedlasting

Summary of Product Characteristics

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

Andre språk (1)

Engelsk (PDF)

Publisert på: 17/11/2021

Updated on: 13/03/2026

Nedlasting