

# 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:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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