

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

Autorisert

- Buserelin acetate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe

hest

kanin

### **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**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

**hest**

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

**kanin**

- Slakt. 0 dag

**Subkutan bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

**hest**

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

**kanin**

- Slakt. 0 dag

**Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

**hest**

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- 

**kanin**

- 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:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

aniMedica GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

18/01/2005

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

aniMedica GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

400702.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

31/03/2010

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0110/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT FR PL

---

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.