

# 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:**

DK

---

**Tilgjengelig i:**

DK

---

**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:**

12/08/2022

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

67165

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

12/08/2022

---

**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

Summary of Product Characteristics

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.