

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

Autorizado

- Buserelin

Product identification

Nome do medicamento:

VETERELIN 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs, and rabbits
Veterelin 0,004 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden, varkens en konijnen

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#)

Via de administração:

Solução para perfusão

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
0.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Solução para perfusão:

- **Cattle**

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

- **Horse**

- Meat and offal. 0 dia

- **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

- **Other Leporids**

- Meat and offal. 0 dia
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QH01CA90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em English

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

17/10/2011

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 108021

Data de alteração do estado de autorização:

27/01/2022

Estado-Membro de referência:

Portugal

Número de procedimento:

PT/V/0104/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre Dinamarca França Alemanha
Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia

Roménia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014081>