

Busol 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits

Autorizado

- Buserelin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Busol 0.004 mg/ml solution for injection for cattle, horses, rabbits

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
0.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

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

-

Horse

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

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 dia

Via intravenosa:

-

Horse

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

Via subcutânea:

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

•

Rabbit

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH01CA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Disponibilidade:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

aniMedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

12/08/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

aniMedica GmbH

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

250171

Data da alteração do estado de autorização:

17/12/2025

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0213/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia Finlândia Grécia
Hungria Islândia Itália Letónia Lituânia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

ie-puar-mr-iev0213001-busol-0004-mgml-solution-for-injection-for-cattle--en.pdf