

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

Godkänd

- Buserelin acetate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Häst

Kanin

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

- 

**Häst**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

- 

**Kanin**

- Meat and offal. 0 dygn

**Intravenös användning:**

- 

**Häst**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

**Subkutan användning:**

- 

**Häst**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

- 

**Kanin**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QH01CA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Belgien

---

**Tillgänglig i:**

Belgien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

T. P. Whelehan Son & Co. Limited

---

**Godkännandedatum:**

31/01/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

aniMedica GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkännandenummer:**

BE-V525342

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

31/01/2018

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0213/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Estland Finland Grekland  
Ungern Island Italien Lettland Litauen Portugal Rumänien Slovakien  
Slovenien Spanien

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

**Produktresumé**

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

**Bipacksedel**

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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