

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

Godkänd

- Buserelin acetate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Buserelin aniMedica 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

Subkutan användning

Intravenös 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**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

•

**Kanin**

- Meat and offal. 0 dygn

**Subkutan användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

•

**Häst**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

•

**Kanin**

- Meat and offal. 0 dygn

**Intravenös användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

- 

**Häst**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

- 

**Kanin**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**QH01CA90

---

**Receptstatus:**Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**Godkänd

---

**Godkänd i:**Polen

---

**Tillgänglig i:**Polen

---

**Förpackningsbeskrivning:**Finns tillgänglig endast på engelskaFinns tillgänglig endast på engelskaFinns tillgänglig endast på engelskaFinns tillgänglig endast på engelskaFinns 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:**

aniMedica GmbH

---

**Godkännandedatum:**

27/06/2006

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

aniMedica GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkännandenummer:**

1665

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

27/06/2006

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Procedurnummer:**

DE/V/0110/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Frankrike Polen Storbritannien (Nordirland)

---

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

## Dokumenter

### Märkningstext

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

### Gemensam fil för alla dokument

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

### 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.