

File downloaded on 2026-04-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000099587>

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

Godkänd

- Buserelin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Kanin

Svin

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

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. 0 dygn

- Meat. 0 dygn

-

Häst

- Milk. 0 dygn
- Meat. 0 dygn

-

Kanin

- Meat. 0 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Häst

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

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01CA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Danmark

Tillgänglig i:

Danmark

Förpackningsbeskrivning:

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:

Laboratorios Calier S.A.

Godkännandedatum:

12/08/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

67165

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/08/2022

Referensmedlemsstat:

Portugal

Procedurnummer:

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Danmark Frankrike Tyskland
Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Nederländerna Polen
Rumänien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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.