

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

Auktoriserad

- Buserelin

Product identification

Läkemedlets namn:

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

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#)

Administreringsväg:

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Solution for injection:

• **Nöt**

- Milk. 0 timme

- Meat and offal. 0 dygn

• **Häst**

- Meat and offal. 0 dygn

• **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

• **Other Leporids**

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01CA90

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Irland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

19/08/2011

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Laboratorios Calier S.A.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10665/003/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/08/2011

Referensmedlemsstat:

Portugal

Förfarandenummer:

PT/V/0104/001

Berörda medlemsstater:

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

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

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014079>