

GESLIN

Auktoriserad

- Buserelin acetate

Product identification

Läkemedlets namn:

GESLIN

GESLIN 0,0040 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, cal, porc și iepure

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt (ko)

Svin (avelssugga)

Häst (sto)

Kanin (avelshona)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

• **Nöt (ko)**

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

• **Svin (avelssugga)**

- Meat and offal. 0 dygn

• **Häst (sto)**

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

• **Kanin (avelshona)**

- Meat and offal. 0 dygn

Intravenös användning:

• **Nöt (ko)**

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

• **Svin (avelssugga)**

- Meat and offal. 0 dygn

• **Häst (sto)**

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

• **Kanin (avelshona)**

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

• **Nöt (ko)**

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

• **Svin (avelssugga)**

- Meat and offal. 0 dygn

• **Häst (sto)**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

• **Kanin (avelshona)**

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01CA90

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Rumänien

Available in:

Rumänien

Beskrivning av förpackning:

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:

Mevet S.A.U.

Marketing authorisation date:

23/01/2024

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Mevet S.A.U.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

240009

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/01/2024

Referensmedlemsstat:

Spanien

Förfarandenummer:

ES/V/0434/001

Berörda medlemsstater:

Cypern Estland Polen Rumänien

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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/600000992641>