

File downloaded on 2026-06-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039177>

Receptal 4 microgram/ml solution for injection

Разрешен

- Buserelin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Receptal 4 microgram/ml solution for injection

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

заек

свиня

пъстърва

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
4.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

кон

- Meat and offal. 0 day

•

заек

- Meat and offal. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

•

пъстърва

- Meat and offal. 0 day

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

кон

- Meat and offal. 0 day

-

заек

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

кон

- Meat and offal. 0 day

-

заек

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01CA90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet

Дата на разрешение за търговия:

17/11/1982

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:
17/11/2012

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.