

Receptal vet. 4,2 mikrogram/ml Injektionsvätska, lösning

Разрешен

- Buserelin acetate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Receptal vet. 4,2 mikrogram/ml Injektionsvätska, lösning

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

кон

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

4.20 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

• **кон**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

• **говеда**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Интравенозно приложение:

• **кон**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

• **говеда**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

• **кон**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

• **говеда**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QH01CA90

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Swedish](#)

Налично само на [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

3/04/1996

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Oriola Sweden AB

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на лиценза:

12461

Дата на промяна в статуса на лиценза:

3/04/1996

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

Documents

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053501>