

# Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

Разрешен

- Buserelin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Receptal 0.004 mg/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  
0.00 milligram(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

•

**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

**Подкожно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- 

**кон**

- Meat and offal. 0 day

- 

**заек**

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**QH01CA90

---

**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

---

## 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 International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

22/01/1985

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International GmbH

---

**Отговорен орган:**

Finnish Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

8945

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

22/01/1985

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

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.