

File downloaded on 2026-04-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000059464>

Receptal 4 microgram/ml oplossing voor injectie

Разрешен

- Buserelin acetate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Receptal 4 microgram/ml oplossing voor injectie

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

заек

свиня

пъстърва

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

4.20 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Milk. no withdrawal period
zero hours

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

•

кон

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

- Milk. no withdrawal period
zero hours

•

заек

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

•

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

•

пъстърва

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

Подкожно приложение:

•

говеда

- Milk. no withdrawal period
zero hours

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

кoн

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Milk. no withdrawal period zero hours

•

зaек

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

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 Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

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 Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

25/11/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 105583

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/11/2010

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

Документи

Combined File of all Documents

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