

Receptal raztopina za injiciranje

Разрешен

- Buserelin acetate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Receptal raztopina za injiciranje

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава

кобила

женска свиня

Налично само в Испански Датски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Румънски Финландски Шведски Norwegian

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:

-

крава

- Meat and offal, milk. 0 day Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

-

кобила

- Meat and offal, milk. 0 day Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

-

женска свиня

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: nič dni.

-

Rabbit (adult female)

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: nič dni.

Интравенозно приложение:

-

крава

- Meat and offal, milk. 0 day Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

-

кобила

- Meat and offal, milk. 0 day Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

-

женска свиня

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: nič dni.

-

Rabbit (adult female)

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: nič dni.

Подкожно приложение:

•

крава

- Meat and offal, milk. 0 day Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

•

кобила

- Meat and offal, milk. 0 day Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

•

женска свиня

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: nič dni.

•

Rabbit (adult female)

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: nič dni.

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 Словенски

Налично само в Словенски

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 Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

11/02/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Deutschland GmbH

Отговорен орган:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Номер на разрешението за търговия:

NP/V/0292/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/02/2002

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.

Данни върху опаковката

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

Листовка

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