

File downloaded on 2026-04-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000064178>

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

Наличен в:Ireland

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 (Ireland) Limited

Дата на разрешение за търговия:

1/10/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10996/123/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/10/1999

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.

Combined File of all Documents

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