

Receptal injekció A.U.V.

Разрешен

- Buserelin acetate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Receptal injekció A.U.V.

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

свиня

заек

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

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

кон

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

заек

- Meat and offal. 0 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

кон

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

заек

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

•

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

кон

- Meat and offal. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

•

заек

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01CA90

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:

Hungary

Описание на опаковката:

Налично само в Унгарски
Налично само в Унгарски
Налично само в Унгарски

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 International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

29/03/1996

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/03/1996

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.

Листовка

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