

RECEPTAL 0,004MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Разрешен

- Buserelin acetate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

RECEPTAL 0,004MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

крава

Налично само в [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

кобила

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

крава

- Meat and offal, milk. 0 day

-

Rabbit (adult female)

- Meat and offal. 0 day

-

кобила

- Meat and offal, milk. 0 day

Интравенозно приложение:

-

крава

- Meat and offal, milk. 0 day

-

кобила

- Meat and offal, milk. 0 day

-

Rabbit (adult female)

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

крава

- Meat and offal, milk. 0 day

•

кобила

- Meat and offal, milk. 0 day

•

Rabbit (adult female)

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QH01CA90

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Greek](#)

Налично само в [Greek](#)

Налично само в [Greek](#)

Налично само в [Greek](#)

Налично само в [Greek](#)

Налично само в [Greek](#)

Налично само в [Greek](#)

Налично само в [Greek](#)

Налично само в [Greek](#)

Налично само в [Greek](#)

Налично само в [Greek](#)

Налично само в [Greek](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Portuguese](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

15/12/1997

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

27483/23-04-2008//29-09-2008/K-0109601

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/08/2017

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983389>