

Receptal 0,004 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām un trušiem

Neregistrováno

- Buserelin acetate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Receptal 0,004 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām un trušiem

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (kráva)

Kůň (klisna)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot (kráva)

- Not specified. 0 day

-

Kůň (klisna)

- Not specified. 0 day

-

Pig (sow, nullipar)

- Not specified. 0 day

-

Rabbit (adult female)

- Not specified. 0 day

Intravenózní podání:

-

Skot (kráva)

- Not specified. 0 day

-

Kůň (klisna)

- Not specified. 0 day

-

Rabbit (adult female)

- Not specified. 0 day

Subkutánní podání:

•

Skot (kráva)

- Not specified. 0 day

•

Kůň (klisna)

- Not specified. 0 day

•

Rabbit (adult female)

- Not specified. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QH01CA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Lotyšsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

14/02/2003

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International GmbH

Příslušný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/NRP/03/1540

Datum změny stavu registrace:

16/07/2024

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.