

# Receptal 4 microgram/ml solution for injection

Autoriseret

- Buserelin

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Receptal 4 microgram/ml solution for injection

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg  
Hest  
Kanin  
Svin  
Ørred

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse  
Intravenøs anvendelse  
Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på English  
4.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

**Hest**

- Meat and offal. 0 dag

•

**Kanin**

- Meat and offal. 0 dag

•

**Svin**

- Meat and offal. 0 dag

•

**Ørred**

- Meat and offal. 0 dag

**Intravenøs anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

**Hest**

- Meat and offal. 0 dag

- 

**Kanin**

- Meat and offal. 0 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 0 dag

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

- 

**Hest**

- Meat and offal. 0 dag

- 

**Kanin**

- Meat and offal. 0 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QH01CA90

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

8/09/1992

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

REG NL 5327

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

25/01/2017

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.