

Receptal raztopina za injiciranje

Autoriseret

- Buserelin acetate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Receptal raztopina za injiciranje

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ko

Hoppe

So

Hunkanin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Ko

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

-

Hoppe

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

-

So

- Meat and offal. 0 dag Meso in organi: nič dni.

-

Hunkanin

- Meat and offal. 0 dag Meso in organi: nič dni.

Intravenøs anvendelse:

-

Ko

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

-

Hoppe

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

-

So

- Meat and offal. 0 dag Meso in organi: nič dni.

-

Hunkanin

- Meat and offal. 0 dag Meso in organi: nič dni.

Subkutan anvendelse:

-

Ko

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

-

Hoppe

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

-

So

- Meat and offal. 0 dag Meso in organi: nič dni.

-

Hunkanin

- Meat and offal. 0 dag Meso in organi: nič dni.

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](#)

Tilgængelig i:

Slovenia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

11/02/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet Deutschland GmbH

Ansvarlig myndighed:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markedsføringstilladelsesnummer:

NP/V/0292/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/02/2002

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Etikettering

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

Indlægsseddel

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