

Receptal 0,004 mg/ml Injektionsløsning für Rinder, Pferde, Schweine und Kaninchen

Autoriseret

- Buserelin acetate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Receptal 0,004 mg/ml Injektionsløsning für Rinder, Pferde, Schweine und Kaninchen

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Kanin

Svin

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:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

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](#)

Tilgængelig i:

Austria

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet Ges.m.b.H.

Dato for markedsføringstilladelse:

23/03/1981

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

16887

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/03/1981

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

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

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.