

Receptal 0,0042 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Zugelassen

- Buserelin acetate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Receptal 0,0042 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Rabbit

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Rind

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Rabbit

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Rind

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

•

Pferd

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Rabbit

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Rind

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH01CA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

27/01/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

0655

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/01/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.