

# Receptal 4 microgram/ml oplossing voor injectie

Zugelassen

- Buserelin acetate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Receptal 4 microgram/ml oplossing voor injectie

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Pferd

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

Schwein

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

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

4.20 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Injektionslösung

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intramuskuläre Anwendung:

•

#### Rind

- Milch. no withdrawal period  
zero hours

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period  
zero days

•

#### Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period  
zero days

- Milch. no withdrawal period  
zero hours

•

#### Rabbit

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period  
zero days

•

#### Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period  
zero days

•

#### Trout

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period  
zero days

## **subkutane Anwendung:**

•

### **Rind**

- Milch. no withdrawal period zero hours
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

•

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days
- Milch. no withdrawal period zero hours

•

### **Rabbit**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

•

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

---

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

QH01CA90

---

## **Abgaberegulung:**

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

---

## **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

## **Zugelassen in:**

Niederlande

---

## **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

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

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Intervet Nederland B.V.

---

### **Zulassungsdatum:**

25/11/2010

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International GmbH

---

### **Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Zulassungsnummer:**

REG NL 105583

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/11/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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