

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

Autorisiert

- Buserelin acetate

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 hour

• **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 hour

• **Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 day

intravenöse Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 hour

• **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 hour

• **Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 day

subkutane Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 hour

- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Milk. 0 hour

- **Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 day

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

QH01CA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Farblose Durchstechflasche aus Glas zu 10 ml mit einem Halogenobutyl-Gummistopfen Typ I (Ph. Eur.). Eine gebördelte Aluminiumkappe ist mit einem Integral-Plastikabziehring über dem Gummistopfen angebracht.

Farblose Durchstechflasche aus Glas zu 2,5 ml mit einem laminierten Bromobutyl-Gummistopfen. Eine gebördelte Aluminiumkappe ist mit einem Integral-Plastikabziehring über dem Gummistopfen angebracht.

Farblose Durchstechflasche aus Glas zu 5 ml mit einem laminierten Bromobutyl-Gummistopfen. Eine gebördelte Aluminiumkappe ist mit einem Integral-Plastikabziehring über dem Gummistopfen angebracht.

Farblose Durchstechflasche aus Glas zu 50 ml mit einem Halogenobutyl-Gummistopfen Typ I (Ph. Eur.). Eine gebördelte Aluminiumkappe ist mit einem Integral-Plastikabziehring über dem Gummistopfen angebracht.

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Ges.m.b.H.

Marketing authorisation date:

23/03/1981

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

16887

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/03/1981

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

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075793>