

Receptal 4 microgram/ml solution for injection

Εγκεκριμένο

- Buserelin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Receptal 4 microgram/ml solution for injection

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο

Κουνέλι

Χοίρος

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Trout

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QH01CA90

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

17/11/1982

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International GmbH

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/7159007 1/1982

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

17/11/2012

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.