

Porceptal 4µg/ml solution for injection for pigs

No
autorizado

- Buserelin acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Porceptal 4µg/ml solution for injection for pigs

PORCEPTAL 4 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR PORCS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4.20 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Vía subcutánea:

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH01CA90

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

16/10/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/1149704 4/2013

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/12/2024

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0176/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.