

# Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

Autorizado

- Buserelin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino  
Caballos  
Conejos  
Porcino  
Truchas

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular  
Vía intravenosa  
Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en English  
0.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Conejos**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Truchas**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

•

**Conejos**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Conejos**

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QH01CA90

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/01/1999

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

0655

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/01/1999

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Etiquetado

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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