

Receptal raztopina za injiciranje

Autorizado

- Buserelin acetate

Product identification

Nombre del medicamento:

Receptal raztopina za injiciranje

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Yeguas

Cerdas

Conejas adultas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

- **Vacas**

- Meat and offal, milk. 0 Días Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

- **Yeguas**

- Meat and offal, milk. 0 Días Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

- **Cerdas**

- Meat and offal. 0 Días Meso in organi: nič dni.

- **Conejas adultas**

- Meat and offal. 0 Días Meso in organi: nič dni.

Vía intravenosa:

- **Vacas**

- Meat and offal, milk. 0 Días Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

- **Yeguas**

- Meat and offal, milk. 0 Días Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

- **Cerdas**

- Meat and offal. 0 Días Meso in organi: nič dni.

- **Conejas adultas**

- Meat and offal. 0 Días Meso in organi: nič dni.

Vía subcutánea:

- **Vacas**

- Meat and offal, milk. 0 Días Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

- **Yeguas**

- Meat and offal, milk. 0 Días Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

- **Cerdas**

- Meat and offal. 0 Días Meso in organi: nič dni.

- **Conejas adultas**

- Meat and offal. 0 Día
Meso in organi: nič dni.

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QH01CA90

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Eslovenia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Slovenian](#)
Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Intervet Deutschland GmbH

Autoridad responsable:

Número de autorización:

NP/V/0292/001

Fecha del cambio de estado de la autorización:

11/02/2002

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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.