

Receptal 4 microgram/ml solution for injection

Autorizado

- Buserelin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Receptal 4 microgram/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:

Disponible únicamente en English
4.00 Microgramo(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

-

Porcino

- 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

-

Porcino

- 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

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

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:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Disponible en:

Irlanda

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](#)

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 (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

1/10/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10996/123/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/10/1999

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0679/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia Chipre República Checa Finlandia Francia Alemania
Grecia Hungría Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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.

Combined File of all Documents

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