

Receptal ενέσιμο διάλυμα (4μg/ml)

Autorizado

- Buserelin acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Receptal ενέσιμο διάλυμα (4μg/ml)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Caballos

Conejos

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Vacas

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

-

●

Disponible únicamente en Greek

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:

19/05/1987

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet GesmbH

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

11225

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/12/2014

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095733>