

Receptal 0,004 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām un trušiem

Ei
myönnetty

- Buserelin acetate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Receptal 0,004 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām un trušiem

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä English

Kohde-eläinlajit:

Nauta (lehmä)

Hevonen (tamma)

Sika (ensikko)

Kani (täysikasvuinen naaras)

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta (lehmä)

- Not specified. 0 day

-

Hevonen (tamma)

- Not specified. 0 day

-

Sika (ensikko)

- Not specified. 0 day

-

Kani (täysikasvuinen naaras)

- Not specified. 0 day

Laskimoon:

-

Nauta (lehmä)

- Not specified. 0 day

-

Hevonen (tamma)

- Not specified. 0 day

-

Kani (täysikasvuinen naaras)

- Not specified. 0 day

Ihon alle:

-

Nauta (lehmä)

- Not specified. 0 day

-

Hevonen (tamma)

- Not specified. 0 day

-

Kani (täysikasvuinen naaras)

- Not specified. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QH01CA90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

14/02/2003

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International GmbH

Vastaava viranomainen:

Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

V/NRP/03/1540

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

16/07/2024

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällyksmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.