

Receptal 4 microgram/ml solution for injection

Myönnetty

- Buserelin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Receptal 4 microgram/ml solution for injection

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen

Kani

Sika

Taimen

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
4.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Hevonen

- Meat and offal. 0 day

-

Kani

- Meat and offal. 0 day

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

-

Taimen

- Meat and offal. 0 day

Laskimoon:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Hevonen

- Meat and offal. 0 day

-

Kani

- Meat and offal. 0 day

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

Ihon alle:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Hevonen

- Meat and offal. 0 day

-

Kani

- Meat and offal. 0 day

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QH01CA90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

3/04/1996

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International GmbH

Vastaava viranomainen:

Swedish Medical Products Agency

Myyntilupanumero:

12461

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

3/04/1996

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

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

Valmisteyhteenvedo

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

Myyntipäällysmerkinnät

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