

Receptal 4 microgram/ml oplossing voor injectie

Myönnetty

- Buserelin acetate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Receptal 4 microgram/ml oplossing voor injectie

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen

Kani

Sika

Taimen

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

4.20 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

•

Nauta

- Milk. no withdrawal period
zero hours

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

•

Hevonen

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

- Milk. no withdrawal period
zero hours

•

Kani

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

•

Sika

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

•

Taimen

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

Ihon alle:

•

Nauta

- Milk. no withdrawal period
zero hours

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Hevonen

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Milk. no withdrawal period zero hours

•

Kani

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Sika

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

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 [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Intervet Nederland B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

25/11/2010

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International GmbH

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 105583

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/11/2010

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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