

# Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

Myönnetty

- Buserelin

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

Receptal 0.004 mg/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  
0.00 milligram(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

•

**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

**Ihon alle:**

- 

**Nauta**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- 

**Hevonen**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Kani**

- 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](#)

---

**Saatavilla:**Ireland

---

**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](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

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

---

**Myyntiluvan haltija:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

1/10/1999

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Intervet International GmbH

---

**Vastaava viranomainen:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Myyntilupanumero:**

VPA10996/123/001

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

1/10/1999

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

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

Combined File of all Documents

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