

Receptal 4.2 µg/ml Oplossing voor injectie

Myönnetty

- Buserelin acetate

Valmisteiden perustiedot

Lääkkeen nimi:

Receptal 4.2 µg/ml Oplossing voor injectie

Receptal 4.2 µg/ml Solution injectable

Receptal 4.2 µg/ml Injektionslösung

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kani

Nauta

Hevonen

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

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:

-

Kani

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Nauta

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Hevonen

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Sika

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Laskimoon:

-

Sika

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Kani

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Hevonen

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Nauta

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

Ihon alle:

-

Hevonen

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Sika

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Kani

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Nauta

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. no withdrawal period 0 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](#)

Saatavilla:

Belgium

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:

1/12/1981

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International GmbH

Vastaava viranomainen:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Myyntilupanumero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

31/03/2022

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.

Myyntipäällysmerkinnät

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