

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fi/600000983389>

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](#)

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 International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

15/12/1997

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International GmbH

Vastaava viranomainen:

National Organization For Medicines

Myyntilupanumero:

27483/23-04-2008//29-09-2008/K-0109601

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

7/08/2017

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

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

Pakkausseloste

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