

Receptal 4,2 µg/ml, solution injectable

Myönnetty

- Buserelin acetate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Receptal 4,2 µg/ml, solution injectable

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [englanti](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen

Kani

Sika

Antoreitti:

Saatavissa vain kielillä [espanja](#) [kreikka](#) [englanti](#) [portugali](#)

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [englanti](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Injection:**

-

Nauta

- Meat and offal, 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 [espanja](#) [tšekki](#) [saksa](#) [Estonian](#) [englanti](#) [ranska](#) [italia](#) [hollanti](#) [portugali](#) [slovakia](#) [ruotsi](#) [islanti](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [ranska](#)

Saatavissa vain kielillä [ranska](#)

Saatavissa vain kielillä [ranska](#)

Saatavissa vain kielillä [ranska](#)

Saatavissa vain kielillä ranska
Saatavissa vain kielillä ranska
Saatavissa vain kielillä ranska
Saatavissa vain kielillä ranska

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä englanti italia

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/12/1981

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health And Social Security

Myyntilupanumero:

V 817/80/08/0018

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

16/08/2018

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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