

Receptal 0,004 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām un trušiem

Non
autorisé

- Buserelin acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Receptal 0,004 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām un trušiem

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (vache)
Cheval (jument)
Porc (truie, nullipare)
Lapin (adulte femelle)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovin (vache)

- Not specified. 0 day

-

Cheval (jument)

- Not specified. 0 day

-

Porc (truie, nullipare)

- Not specified. 0 day

-

Lapin (adulte femelle)

- Not specified. 0 day

Voie intraveineuse:

-

Bovin (vache)

- Not specified. 0 day

-

Cheval (jument)

- Not specified. 0 day

-

Lapin (adulte femelle)

- Not specified. 0 day

Voie sous-cutanée:

•

Bovin (vache)

- Not specified. 0 day

•

Cheval (jument)

- Not specified. 0 day

•

Lapin (adulte femelle)

- Not specified. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH01CA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/02/2003

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International GmbH

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/03/1540

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/07/2024

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.