

# Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

Autorisé

- Buserelin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins  
Cheval  
Lapin  
Porc  
Truite

### 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:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Lapin**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Truite**

- Viande et abats. 0 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Lapin**

- Viande et abats. 0 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Lapin**

- Viande et abats. 0 day

---

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

QH01CA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Irlande

---

**Disponible en:**

Irlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/10/1999

---

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

Intervet International GmbH

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10996/123/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/10/1999

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Fichier combinant tous les documents

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