

# Receptal injekció A.U.V.

Autorisé

- Buserelin acetate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Receptal injekció A.U.V.

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

**Espèces cibles:**

Bovins

Cheval

Porc

Lapin

**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**

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

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Lapin**

- Viande et abats. 0 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

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

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Lapin**

- Viande et abats. 0 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Porc**

- 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:**

Hongrie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Hungarian

Disponible uniquement en Hungarian

Disponible uniquement en Hungarian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

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

Intervet International B.V.

---

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

29/03/1996

---

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

Intervet International GmbH

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

29/03/1996

---

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.

## Notice

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