

Receptal, 0,004 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda (krava), konje (kobila) i kuniće (ženka kunića)

Autorisé

- Buserelin acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Receptal, 0,004 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda (krava), konje (kobila) i kuniće (ženka kunića)

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (vache)
Cheval (jument)
Lapin (adulte femelle)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
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)

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

-

Cheval (jument)

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovin (vache)

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

-

Cheval (jument)

- 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:

Croatie

Disponible en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

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 International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/08/2021

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

Intervet International GmbH

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/17-01/162

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/06/2024

Pour connaître les événements 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.