

Receptal injekció A.U.V.

Ovlašten

- Buserelin acetate

Product identification

Naziv VMP-a:

Receptal injekció A.U.V.

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramuskularno

Intravenski

Supkutano

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u English

0.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

- **Cattle**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- **Horse**

- Meat and offal. 0 day

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- **Rabbit**

- Meat and offal. 0 day

Intravenski:

- **Cattle**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- **Horse**

- Meat and offal. 0 day

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- **Rabbit**

- Meat and offal. 0 day

Supkutano:

- **Cattle**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- **Horse**

- Meat and offal. 0 day

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- **Rabbit**

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QH01CA90

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Hungarian](#)

Dostupno samo u [Hungarian](#)

Dostupno samo u [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

29/03/1996

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Intervet International GmbH

Odgovorno tijelo:

National Food Chain Safety Office

Broj autorizacije:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Datum promjene statusa odobrenja:

29/03/1996

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078448>