

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

Nem
engedélyezett

- Buserelin acetate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tehén

kanca

emse

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

tehén

- Not specified. 0 day

-

kanca

- Not specified. 0 day

-

emse

- Not specified. 0 day

-

Rabbit (adult female)

- Not specified. 0 day

Intravénás alkalmazás:

-

tehén

- Not specified. 0 day

-

kanca

- Not specified. 0 day

-

Rabbit (adult female)

- Not specified. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

tehén

- Not specified. 0 day

-

kanca

- Not specified. 0 day

-

Rabbit (adult female)

- Not specified. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH01CA90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

14/02/2003

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International GmbH

Felelős hatóság:

Food And Veterinary Service

Engedély száma:

V/NRP/03/1540

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/07/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.