

Receptal vet. 4,2 mikrogram/ml Injekciós oldat, oldat

Felhatalmazott

- Buserelin acetate

Product identification

Készítmény neve:

Receptal vet. 4,2 mikrogram/ml Injekciós oldat, oldat

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

ló
szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Intravénás alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
4.20 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Withdrawal period by route of administration:**Intramuscularis alkalmazás:****• ló**

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

• szarvasmarha

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

Intravénás alkalmazás:**• ló**

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

• szarvasmarha

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

Subcutan alkalmazás:**• ló**

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

• szarvasmarha

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH01CA90

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

3/04/1996

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Oriola Sweden AB

Intervet International GmbH

Felelős hatóság:

Swedish Medical Products Agency

Engedély száma:

12461

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/04/1996

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

Documents

Betegtájékoztató

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

Alkalmazási előírás

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053501>