

RECEPTAL 4 microgramos/ml SOLUCION INYECTABLE

Engedélyezett

- Buserelin acetate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

RECEPTAL 4 microgramos/ml SOLUCION INYECTABLE

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tenyészkoca
kanca
nőstény tenyésznyúl
tehén

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Intravénás alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

4.20 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

tenyészkoca

- Meat and offal. 0 day

-

kanca

- Meat and offal. 0 day

-

nőstény tenyésznyúl

- Meat and offal. 0 day

-

tehén

- Meat and offal. 0 day

Intravénás alkalmazás:

-

tenyészkoca

- Meat and offal. 0 day

-

kanca

- Meat and offal. 0 day

-

nőstény tenyésznyúl

- Meat and offal. 0 day

-

tehén

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

tenyészkoca

- Meat and offal. 0 day

-

kanca

- Meat and offal. 0 day

-

nőstény tenésznő

- Meat and offal. 0 day

-

tehén

- Meat and offal. 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:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

24/06/1996

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International GmbH

Felelős hatóság:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

1106 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

24/06/1996

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 találhatja meg.

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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