

Receptal 4 microgram/ml oplossing voor injectie

Engedélyezett

- Buserelin acetate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Receptal 4 microgram/ml oplossing voor injectie

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

nyúl

sertés

pisztráng

Alkalmazás módja:

Intramuscularis 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:

•

szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period
zero hours

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

•

ló

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

- Milk. no withdrawal period
zero hours

•

nyúl

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

•

sertés

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

•

pisztráng

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

Subcutan alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period
zero hours

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

ló

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Milk. no withdrawal period zero hours

•

nyúl

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

sertés

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

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:

Intervet Nederland B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

25/11/2010

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International GmbH

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 105583

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/11/2010

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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