

Receptal raztopina za injiciranje

Engedélyezett

- Buserelin acetate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Receptal raztopina za injiciranje

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tehén

kanca

koca

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

- Meat and offal, milk. 0 day Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

-

kanca

- Meat and offal, milk. 0 day Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

-

koca

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: nič dni.

-

Rabbit (adult female)

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: nič dni.

Intravénás alkalmazás:

-

tehén

- Meat and offal, milk. 0 day Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

-

kanca

- Meat and offal, milk. 0 day Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

-

koca

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: nič dni.

-

Rabbit (adult female)

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: nič dni.

Subcutan alkalmazás:

-

tehén

- Meat and offal, milk. 0 day Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

-

kanca

- Meat and offal, milk. 0 day Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni

-

koca

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: nič dni.

-

Rabbit (adult female)

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: nič dni.

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](#)

Elérhető:

Slovenia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

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](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

11/02/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet Deutschland GmbH

Felelős hatóság:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Engedély száma:

NP/V/0292/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

11/02/2002

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.

Címkeszöveg

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.