

# Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

Engedélyezett

- Buserelin

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

szarvasmarha

ló

nyúl

sertés

pisztráng

**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:**

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**ló**

- Meat and offal. 0 day

•

**nyúl**

- Meat and offal. 0 day

•

**pisztráng**

- Meat and offal. 0 day

**Intravénás alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**ló**

- Meat and offal. 0 day

•

**nyúl**

- Meat and offal. 0 day

## Subcutan alkalmazás:

- 

### szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- 

### ló

- Meat and offal. 0 day

- 

### nyúl

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

---

## Elérhető:

Ireland

---

## Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## 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](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet (Ireland) Limited

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

1/10/1999

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International GmbH

---

### **Felelős hatóság:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Engedély száma:**

VPA10996/123/001

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

1/10/1999

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Combined File of all Documents

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