

Receptal 0,004 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde, Schweine und Kaninchen

Engedélyezett

- Buserelin acetate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Receptal 0,004 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde, Schweine und Kaninchen

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

nyúl

sertés

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 hour

-

ló

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

-

nyúl

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

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

-

ló

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

-

nyúl

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

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

-

ló

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

-

nyúl

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- 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:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

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 Ges.m.b.H.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

23/03/1981

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International GmbH

Felelős hatóság:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Engedély száma:

16887

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/03/1981

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

Dokumentumok

Betegtájékoztató

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075793>