

Receptal injekció A.U.V.

Engedélyezett

- Buserelin acetate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Receptal injekció A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

sertés

nyúl

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

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

ló

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

-

nyúl

- Meat and offal. 0 day

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

ló

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

-

nyúl

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

ló

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- 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](#)

Csomagolás leírása:

1x50 ml II.hidrolitikai osztályba sorolt(Ph.Eur) halogénbutil gumidugóval zárt
üvegben,papírdobozban

1x10 ml II.hidrolitikai osztályba sorolt(Ph.Eur) halogénbutil gumidugóval zárt
üvegben,papírdobozban
5x10 ml II.hidrolitikai osztályba sorolt(Ph.Eur) halogénbutil gumidugóval zárt
üvegben,papírdobozban

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 International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

29/03/1996

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International GmbH

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/03/1996

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Betegtájékoztató