

Receptal 4 microgram/ml solution for injection

Heimilað

- Buserelin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Receptal 4 microgram/ml solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Kanína

Svín

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

4.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Trout

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH01CA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

18/06/1982

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

0000-06737

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/06/2007

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.