

File downloaded on 2026-07-05

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000064178>

# 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 (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QH01CA90

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Írland

---

**Fáanlegt í:**

Írland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

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

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

1/10/1999

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

VPA10996/123/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

1/10/1999

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0679/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Króatía Kýpur Tékkland Finnland Frakkland Þýskaland  
Grikkland Ungverjaland Ítalía Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal  
Rúmenía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Combined File of all Documents

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