

Receptal 4,2 µg/ml, solution injectable

Viðurkennt

- Buserelin acetate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Receptal 4,2 µg/ml, solution injectable

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Kanína

Svín

Leið stjórnslu:

Aðeins fáanlegt í [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Injection:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur, 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:

Lúxemborg

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðeins fáanlegt í [French](#)
Aðeins fáanlegt í [French](#)
Aðeins fáanlegt í [French](#)
Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/12/1981

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health And Social Security

Markaðsleyfisnúmer:

V 817/80/08/0018

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/08/2018

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 (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.