

# Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

Autorizzato

- Buserelin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Cavallo  
Coniglio  
Suino  
trota

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso  
Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English  
0.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Coniglio**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**trota**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso endovenoso:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Coniglio**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Coniglio**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QH01CA90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

17/11/1982

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International GmbH

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/7159007 1/1982

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

17/11/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.