

RECEPTAL SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS EQUINS PORCINS ET LAPINS

Autorizzato

- Buserelin acetate

Product identification

Denominazione del medicinale:

RECEPTAL SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS EQUINS PORCINS ET LAPINS

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Suino

Coniglio

Cavallo (cavalla)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

•

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cavallo (cavalla)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

•

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cavallo (cavalla)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Uso endovenoso:

•

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cavallo (cavalla)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

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

QH01CA90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet

Marketing authorisation date:

17/11/1982

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039177>