

# Receptal vet. 4,2 mikrogram/ml Injektionsvätska, lösning

Autorizzato

- Buserelin acetate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Receptal vet. 4,2 mikrogram/ml Injektionsvätska, lösning

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.20 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

- 

**Cavallo**

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

- 

**bovini**

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

**Uso endovenoso:**

- 

**Cavallo**

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

- 

**bovini**

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

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Cavallo**

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

- 

**bovini**

- latte. 0 giorno

- 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:**

Svezia

---

**Disponibile in:**

Svezia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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 International B.V.

---

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

3/04/1996

---

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

Oriola Sweden AB

Intervet International GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

12461

---

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

3/04/1996

---

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

## Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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