

File downloaded on 2026-07-04

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000058865>

# Receptal 4 microgram/ml solution for injection

Autorizzato

- Buserelin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Receptal 4 microgram/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  
4.00 microgrammo(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

•

**Suino**

- 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

- 

**Suino**

- 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

- 

**Suino**

- 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:**

Paesi Bassi

---

**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](#)  
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 Nederland B.V.

---

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

8/09/1992

---

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

Intervet International GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 5327

---

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

25/01/2017

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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