

# 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:**

Repubblica Ceca

---

**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 International B.V.

---

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

29/12/1995

---

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

Intervet International GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/1013/95-C

---

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

1/12/2010

---

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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