

Receptal iniekción A.U.V.

Autorizzato

- Buserelin acetate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Receptal iniekción A.U.V.

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Suino
Coniglio

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

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

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

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

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

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

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

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 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:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

29/03/1996

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/03/1996

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.

Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078448>