

# Receptal 4.2 µg/ml Oplossing voor injectie

Autorizzato

- Buserelin acetate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Receptal 4.2 µg/ml Oplossing voor injectie

Receptal 4.2 µg/ml Solution injectable

Receptal 4.2 µg/ml Injektionslösung

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Coniglio

bovini

Cavallo

Suino

### **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:

- 

##### **Coniglio**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 days

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

#### Uso endovenoso:

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- 

**Coniglio**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 days

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- 

**Coniglio**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Belgio

---

**Disponibile in:**

Belgio

---

**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](#)

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:**

1/12/1981

---

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

Intervet International GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

31/03/2022

---

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.