

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

Sotsanza 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

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:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

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

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.