

Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

Autorizzato

- Buserelin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Receptal 0.004 mg/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
0.00 milligrammo(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

•

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

Uso sottocutaneo:

-

bovini

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

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Coniglio

- 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:Cipro

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](#)

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:

19/05/1987

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

11225

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/12/2014

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