

File downloaded on 2026-07-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000097886>

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:

Portogallo

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:

MSD Animal Health Lda.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/03/1983

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

235/01/10NFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/06/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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