

# Receptal 4,2 µg/ml, solution injectable

Autorizzato

- Buserelin acetate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Receptal 4,2 µg/ml, solution injectable

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini  
Cavallo  
Coniglio  
Suino

### Via di somministrazione:

Disponibile solo in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

## 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:****Injection:**

- 

**bovini**

- carne e visceri, 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:**

Lussemburgo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)  
Disponibile solo in [French](#)  
Disponibile solo in [French](#)

---

## 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 B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numero di autorizzazione:**

V 817/80/08/0018

---

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

16/08/2018

---

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.