

Receptal 4 microgram/ml solution for injection

Registruotas

- Buserelin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Receptal 4 microgram/ml solution for injection

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai
Žirgas
Triušis
Kiaulė
Upėtakis

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis
Leisti į veną
Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
4.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Upėtakis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QH01CA90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų

Registruotojas:

Intervet

Rinkodaros leidimo data:

17/11/1982

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International GmbH

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/7159007 1/1982

Registracijos statuso pasikeitimo data:

17/11/2012

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklavimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.