

# 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 International B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

18/06/1982

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Intervet International GmbH

---

**Atsakinga institucija:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Registracijos numeris:**

0000-06737

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

18/06/2007

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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