

File downloaded on 2026-05-02

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000064178>

Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

Registruotas

- Buserelin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Receptal 0.004 mg/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
0.00 miligramai / 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.

•

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.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Triušis

- 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

Galima įsigyti:

Ireland

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](#)

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 (Ireland) Limited

Rinkodaros leidimo data:

1/10/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International GmbH

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos numeris:

VPA10996/123/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/10/1999

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Combined File of all Documents

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