

File downloaded on 2026-04-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000073127>

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

Pakuotės aprašymas:Pateikiama tik AnglųPateikiama tik AnglųPateikiama tik AnglųPateikiama tik AnglųPateikiama tik AnglųPateikiama tik AnglųPateikiama tik AnglųPateikiama 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 Deutschland GmbH

Rinkodaros leidimo data:

18/02/1982

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International GmbH

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

2104.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

7/01/2005

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

Dokumentai

Pakuotės lapelis

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

Veterinarinio vaisto aprašas

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