

Receptal 4.2 µg/ml Oplossing voor injectie

Registruotas

- Buserelin acetate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Receptal 4.2 µg/ml Oplossing voor injectie

Receptal 4.2 µg/ml Solution injectable

Receptal 4.2 µg/ml Injektionslösung

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Triušis

Galvijai

Žirgas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

4.20 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

- Pienas. no withdrawal period 0 days

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

Leisti į veną:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

- Pienas. no withdrawal period 0 days

Leisti po oda:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

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:

Belgium

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:

1/12/1981

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International GmbH

Atsakinga institucija:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

31/03/2022

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

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

Ženklinimas

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