

Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

Atļautas

- Buserelin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops
Zirgs
Trusis
Cūka
Forele

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai
intravenozai lietošanai
subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English
0.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Trusis

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Forele

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

intravenozai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Trusis

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

subkutānai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Trusis

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QH01CA90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

1/12/1981

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International GmbH

Atbildīgā iestāde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

31/03/2022

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.