

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:

MSD Animal Health Lda.

Tirdzniecības atļaujas datums:

30/03/1983

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International GmbH

Atbildīgā iestāde:

Directorate General For Food And Veterinary

Atļaujas numurs:

235/01/10NFVPT

Atļaujas statusa maiņas datums:

1/06/2019

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

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

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