

Receptal 0,004 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām un trušiem

Niet
gemachtigd

- Buserelin acetate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Receptal 0,004 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām un trušiem

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Merries

Gelten

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Koeien

- Not specified. 0 day

-

Merries

- Not specified. 0 day

-

Gelten

- Not specified. 0 day

-

Rabbit (adult female)

- Not specified. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Koeien

- Not specified. 0 day

-

Merries

- Not specified. 0 day

-

Rabbit (adult female)

- Not specified. 0 day

Subcutaan gebruik:

•

Koeien

- Not specified. 0 day

•

Merries

- Not specified. 0 day

•

Rabbit (adult female)

- Not specified. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH01CA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

14/02/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/NRP/03/1540

Datum toelatingswijziging:

16/07/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.