

File downloaded on 2026-07-01

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/nl/600000057311>

# Receptal 4 microgram/ml solution for injection

Toegelaten

- Buserelin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Receptal 4 microgram/ml solution for injection

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Paard  
Konijn  
Varken  
Forellen

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Intraveneus gebruik  
Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
4.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

**Paard**

- Meat and offal. 0 day

•

**Konijn**

- Meat and offal. 0 day

•

**Varken**

- Meat and offal. 0 day

•

**Forellen**

- Meat and offal. 0 day

**Intraveneus gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

**Paard**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Konijn**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 0 day

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- 

**Paard**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Konijn**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 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:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Polen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## 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](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

27/01/1999

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Vergunningsnummer:**

0655

---

**Datum toelatingswijziging:**

27/01/1999

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Etikettering

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

### 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.