

Receptal injekció A.U.V.

Geautoriseerd

- Buserelin acetate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Receptal injekció A.U.V.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Varken

Konijn

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

- **Rund**

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

- **Paard**

- Meat and offal. 0 day

- **Varken**

- Meat and offal. 0 day

- **Konijn**

- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

- **Rund**

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

- **Paard**

- Meat and offal. 0 day

- **Varken**

- Meat and offal. 0 day

- **Konijn**

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

- **Rund**

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

- **Paard**

- Meat and offal. 0 day

- **Varken**

- Meat and offal. 0 day

- **Konijn**

- Meat and offal. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH01CA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Hongarije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Hungarian](#)

Alleen beschikbaar in [Hungarian](#)

Alleen beschikbaar in [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

29/03/1996

Productielocaties partijvrijgifte:

Intervet International GmbH

Verantwoordelijke instantie:

National Food Chain Safety Office

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

29/03/1996

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078448>