

Receptal, 0,004 mg/ml solução aquosa injetável para bovinos, equinos, suínos e coelhos

Toegelaten

- Buserelin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Receptal, 0,004 mg/ml solução aquosa injetável para bovinos, equinos, suínos e coelhos

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Vrouwelijke varkens

Koeien

Merries

Konijn

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

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:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

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](#) [Portugees](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

MSD Animal Health Lda.

Handelsvergunningsdatum:

30/03/1983

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

235/01/10NFVPT

Datum toelatingswijziging:

1/06/2019

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

Documenten

Combined File of all Documents

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