

Receptal vet. 4.2 mikrogram/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Autorisert

- Buserelin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Receptal vet. 4.2 mikrogram/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hest
kanin
gris
ørret

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
4.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

ørret

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01CA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/06/1982

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

0000-06737

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/06/2007

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet