

Receptal 4 microgram/ml oplossing voor injectie

Autorisert

- Buserelin acetate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Receptal 4 microgram/ml oplossing voor injectie

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hest
kanin
gris
ørret

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.20 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

storfe

- Melk. no withdrawal period zero hours

- Slakt. no withdrawal period zero days

•

hest

- Slakt. no withdrawal period zero days

- Milk. no withdrawal period zero hours

•

kanin

- Slakt. no withdrawal period zero days

•

gris

- Slakt. no withdrawal period zero days

•

ørret

- Slakt. no withdrawal period zero days

Subkutan bruk:

•

storfe

- Melk. no withdrawal period zero hours

- Slakt. no withdrawal period zero days

•

hest

- Slakt. no withdrawal period zero days

- Milk. no withdrawal period zero hours

•

kanin

- Slakt. no withdrawal period zero days

•

gris

- Slakt. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01CA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/11/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 105583

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/11/2010

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.