

# Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

Autorisert

- Buserelin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

---

**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  
0.00 milligram / 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

•

**ørret**

- Slakt. 0 dag

**Intravenøs bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

**hest**

- Slakt. 0 dag

•

**kanin**

- Slakt. 0 dag

**Subkutan bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

**hest**

- Slakt. 0 dag

- 

**kanin**

- 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:**Irland

---

**Tilgjengelig i:**Irland

---

**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](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

1/10/1999

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10996/123/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/10/1999

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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