

Receptal 4 microgram/ml solution for injection

Autorisert

- Buserelin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Receptal 4 microgram/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
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:

CZ

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:

29/12/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/1013/95-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/12/2010

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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