

Receptal 4.2 µg/ml Oplossing voor injectie

Autorisert

- Buserelin acetate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Receptal 4.2 µg/ml Oplossing voor injectie

Receptal 4.2 µg/ml Solution injectable

Receptal 4.2 µg/ml Injektionslösung

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kanin

storfe

hest

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs 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:

- **kanin**
 - Slakt. no withdrawal period 0 days
- **storfe**
 - Slakt. no withdrawal period 0 days
 - Melk. no withdrawal period 0 days
- **hest**
 - Slakt. no withdrawal period 0 days
- **gris**
 - Slakt. no withdrawal period 0 days

Intravenøs bruk:

- **gris**
 - Slakt. no withdrawal period 0 days

-

kanin

- Slakt. no withdrawal period 0 days

-

hest

- Slakt. no withdrawal period 0 days

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period 0 days

- Melk. no withdrawal period 0 days

Subkutan bruk:

-

hest

- Slakt. no withdrawal period 0 days

-

gris

- Slakt. no withdrawal period 0 days

-

kanin

- Slakt. no withdrawal period 0 days

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period 0 days

- Slakt. no withdrawal period 0 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:

BE

Tilgjengelig i:

BE

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:

1/12/1981

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

31/03/2022

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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