

Receptal, 0,0042 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden en konijnen

Upoważniony

- Buserelin acetate

Product identification

Nazwa leku:

Receptal, 0,0042 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden en konijnen

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie domięśniowe:

• Cattle

- Milk. no withdrawal period 0 dagen
- Meat and offal. no withdrawal period 0 dagen

• Horse

- Meat and offal. no withdrawal period 0 dagen

• Rabbit

- Meat and offal. no withdrawal period 0 dagen

Podanie podskórne:

• Cattle

- Milk. no withdrawal period 0 dagen
- Meat and offal. no withdrawal period 0 dagen

• Horse

- Meat and offal. no withdrawal period 0 dagen

• Rabbit

- Meat and offal. no withdrawal period 0 dagen

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QH01CA90

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

8/09/1992

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Intervet International GmbH

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 5327

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/01/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058865>