File downloaded on 2025-11-29

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000036094

# Porceptal 4µg/ml solution for injection for pigs

Autorizado

• Buserelin acetate

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

Porceptal 4µg/ml solution for injection for pigs

Porceptal 4 µg/ml Oplossing voor injectie

Porceptal 4 μg/ml Solution injectable

Porceptal 4 µg/ml Injektionslösung

#### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

### **Espécies-alvo:**

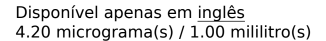
Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

## Via de administração:

Via intramuscular Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

## Substância ativa e dosagem:



#### Forma farmacêutica:

Solução injetável

# Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

#### Via subcutânea:

Piq

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

OH01CA90

## Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

## Estado da autorização:

Autorizado

#### Autorisado em:

Bélgica

## Descrição da embalagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u>

Disponível apenas em <u>inglês</u>

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

# Informações adicionais

#### Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> Norwegian

#### Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

## Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

#### Data de autorização de introdução no mercado:

23/12/2013

#### Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International GmbH

#### Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

#### Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

## Data da alteração do estado de autorização:

23/12/2013

#### Estado-Membro de referência:

Países Baixos

#### Número de procedimento:

NL/V/0176/001

#### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia França Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

## **Documentos**

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.