

Receptal vet. 4.2 mikrogram/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Autorizat

- Buserelin acetate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Receptal vet. 4.2 mikrogram/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

Iepure

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.20 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi

-

Cal

- All relevant tissues. 0 zi

-

Porc

- All relevant tissues. 0 zi

-

Iepure

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH01CA90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

18/06/1982

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Norwegian Medical Products Agency

Numărul autorizației:

0000-06737

Data modificării statusului autorizației:

18/06/2007

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.