

# Receptal 0,004 mg/ml șķīdums injekcijām liellopiem, zirģiem, cūkām un truģiem

Neautorizat

- Buserelin acetate

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Receptal 0,004 mg/ml șķīdums injekcijām liellopiem, zirģiem, cūkām un truģiem

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine (vacă)

Cal (lapă)

Porc (scroafă nulipară)

Iepure (femelă adultă)

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
0.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Bovine (vacă)**

- Nu este specificat. 0 zi

- 

##### **Cal (lapă)**

- Nu este specificat. 0 zi

- 

##### **Porc (scroafă nulipară)**

- Nu este specificat. 0 zi

- 

##### **Iepure (femelă adultă)**

- Nu este specificat. 0 zi

#### **Administrare intravenoasă:**

- 

##### **Bovine (vacă)**

- Nu este specificat. 0 zi

- 

##### **Cal (lapă)**

- Nu este specificat. 0 zi

-

**Iepure (femelă adultă)**

- Nu este specificat. 0 zi

**Administrare subcutanată:**

•

**Bovine (vacă)**

- Nu este specificat. 0 zi

•

**Cal (Iapă)**

- Nu este specificat. 0 zi

•

**Iepure (femelă adultă)**

- Nu este specificat. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QH01CA90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

---

**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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

14/02/2003

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

V/NRP/03/1540

---

**Data modificării statusului autorizației:**

16/07/2024

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

## Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

## Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.