

Receptal 0,004 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde, Schweine und Kaninchen

Autorizat

- Buserelin acetate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Receptal 0,004 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde, Schweine und Kaninchen

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Cal

Iepure

Porc

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

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

-

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 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 Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

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 Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Ges.m.b.H.

Data autorizației de comercializare:

23/03/1981

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

16887

Data modificării statusului autorizației:

23/03/1981

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

Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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