

Receptal injekció A.U.V.

Autorizat

- Buserelin acetate

Product identification

Denumirea medicamentului:

Receptal injekció A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Cal

Porc

Iepure

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

- **Bovine**

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

- **Cal**

- Carne și organe. 0 zi

- **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

- **Iepure**

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intravenoasă:

- **Bovine**

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

- **Cal**

- Carne și organe. 0 zi

- **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

- **Iepure**

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

- **Bovine**

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

- **Cal**

- Carne și organe. 0 zi

- **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

- **Iepure**

- Carne și organe. 0 zi
-

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH01CA90

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

29/03/1996

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

National Food Chain Safety Office

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

29/03/1996

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078448>