

Receptal 4.2 µg/ml Oplossing voor injectie

Autorizat

- Buserelin acetate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Receptal 4.2 µg/ml Oplossing voor injectie

Receptal 4.2 µg/ml Solution injectable

Receptal 4.2 µg/ml Injektionslösung

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Iepure

Bovine

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

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:

-

Iepure

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

- Lapte. no withdrawal period 0 days

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

-

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

Administrare intravenoasă:

-

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

-

Iepure

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

- Lapte. no withdrawal period 0 days

Administrare subcutanată:

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

-

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

-

Iepure

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days

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 Suedează Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Belgium

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

1/12/1981

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

31/03/2022

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.

Etichetarea

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