

Receptal vet. 4,2 mikrogram/ml Injektionsvätska, lösning

Oprávněný

- Buserelin acetate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Receptal vet. 4,2 mikrogram/ml Injektionsvätska, lösning

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

4.20 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Horse

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Intravenózne použitie:

-

Horse

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Subkutánne použitie:

-

Horse

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH01CA90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Švédsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

3/04/1996

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Oriola Sweden AB

Intervet International GmbH

Zodpovedný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Číslo registrácie:

12461

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/04/1996

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

Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.