

Receptal vet 4 mikrog/ml injekcioneste, liuos

Oprávněný

- Buserelin acetate

Product identification

Názov lieku:

Receptal vet 4 mikrog/ml injekcioneste, liuos

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

4.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

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

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

-

Rabbit

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Intravenózne použitie:

-

Cattle

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

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Rabbit

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Rabbit

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH01CA90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Fínsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Finnish](#)

Dostupné len v [Finnish](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

22/01/1985

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International GmbH

Zodpovedný orgán:

Finnish Medicines Agency

Číslo registrácie:

8945

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/01/1985

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053637>