

# Receptal 0,004 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām un trušiem

Ni  
odobreno

- Buserelin acetate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Receptal 0,004 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām un trušiem

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

krava

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

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe: intramuskularna uporaba:**

- 

#### **krava**

- Not specified. 0 day

- 

#### **Horse (mare)**

- Not specified. 0 day

- 

#### **Pig (sow, nullipar)**

- Not specified. 0 day

- 

#### **Rabbit (adult female)**

- Not specified. 0 day

### **Intravenska uporaba:**

- 

#### **krava**

- Not specified. 0 day

- 

#### **Horse (mare)**

- Not specified. 0 day

-

**Rabbit (adult female)**

- Not specified. 0 day

**Subkutana uporaba:**

•

**krava**

- Not specified. 0 day

•

**Horse (mare)**

- Not specified. 0 day

•

**Rabbit (adult female)**

- Not specified. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QH01CA90

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)

Na voljo samo v [Latvian](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet International B.V.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

14/02/2003

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet International GmbH

---

### **Pristojni organ:**

Food And Veterinary Service

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

V/NRP/03/1540

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

16/07/2024

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.