

RECEPTAL 4 microgramos/ml solución inyectable

Pooblašćeno

- Buserelin acetate

Product identification

Ime zdravila:

RECEPTAL 4 microgramos/ml solución inyectable

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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 [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](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

krava

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

4.20 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration: intramuskularna uporaba:

-

Pig (sow for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

-

Horse (mare)

- Meat and offal. 0 day

-

Rabbit (female for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

-

krava

- Meat and offal. 0 day

Intravenska uporaba:

-

Pig (sow for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

-

Horse (mare)

- Meat and offal. 0 day

-

Rabbit (female for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

•

krava

- Meat and offal. 0 day

Subkutana uporaba:

•

Pig (sow for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

•

Horse (mare)

- Meat and offal. 0 day

•

Rabbit (female for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

•

krava

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QH01CA90

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)
Na voljo samo v [Spanish](#)
Na voljo samo v [Spanish](#)
Na voljo samo v [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

24/06/1996

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International GmbH

Pristojni organ:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja :

1106 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja:

24/06/1996

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054963>