

RECEPTAL

Pooblaščno

- Buserelin acetate

Product identification

Ime zdravila:

RECEPTAL

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

krava

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

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Intravenska uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

- **Pig (sow)**
- **krava**
- **Horse (mare)**
- **Rabbit (adult female)**

Subkutana uporaba:

- **krava**
- **Horse (mare)**
- **Rabbit (adult female)**

Intravenska uporaba:

- **krava**
 - **Horse (mare)**
 - **Rabbit (adult female)**
-

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](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

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](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

6/04/2010

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International GmbH

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja :

160179

Datum spremembe statusa dovoljenja:

13/06/2016

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063724>