

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

Godkänd

- Buserelin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Kanin

Svin

Öring

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
4.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Öring

- Meat and offal. 0 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01CA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

3/04/1996

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International GmbH

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

12461

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/04/1996

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext