

File downloaded on 2026-05-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000057311>

# Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

Godkänd

- Buserelin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Receptal 0.004 mg/ml Solution for injection

### 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  
0.00 milligram(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

•

**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

**Subkutan användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

- 

**Häst**

- Meat and offal. 0 dygn

- 

**Kanin**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QH01CA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Polen

---

**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](#)

---

## 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:**

27/01/1999

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkännandenummer:**

0655

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

27/01/1999

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.