

# Receptal 4 microgram/ml solution for injection

Godkänd

- Buserelin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Receptal 4 microgram/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  
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:**

Nederländerna

---

**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 Nederland B.V.

---

**Godkännandedatum:**

8/09/1992

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkännandenummer:**

REG NL 5327

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/01/2017

---

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

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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