

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000059464>

Receptal 4 microgram/ml oplossing voor injectie

Godkänd

- Buserelin acetate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Receptal 4 microgram/ml oplossing voor injectie

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Kanin

Svin

Öring

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4.20 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Nöt

- Milk. no withdrawal period
zero hours

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

•

Häst

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

- Milk. no withdrawal period
zero hours

•

Kanin

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

•

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

•

Öring

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

Subkutan användning:

•

Nöt

- Milk. no withdrawal period
zero hours

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Häst

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Milk. no withdrawal period zero hours

•

Kanin

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01CA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet Nederland B.V.

Godkännandedatum:

25/11/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International GmbH

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 105583

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/11/2010

Rapporter om misstänkta biverkningar: 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.