

File downloaded on 2026-05-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000064178>

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:

Irland

Tillgänglig i:

Irland

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 (Ireland) Limited

Godkännandedatum:

1/10/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International GmbH

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10996/123/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/10/1999

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Gemensam fil för alla dokument

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