

RECEPTAL

Auktoriserad

- Buserelin acetate

Product identification

Läkemedlets namn:

RECEPTAL

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt (ko)

Häst (sto)

Kanin (avelshona)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

4.20 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

-

Nöt (ko)

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

-

Nöt (ko)

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

-

Häst (sto)

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

-

Häst (sto)

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

-

Kanin (avelshona)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Pig (young female)

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt (ko)

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

-

Nöt (ko)

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

-

Häst (sto)

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

-

Häst (sto)

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

-

Kanin (avelshona)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Pig (young female)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01CA90

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på Italian

Finns tillgänglig endast på Italian

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

15/06/1984

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International GmbH

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/06/1984

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090873>