

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Registrováno

- Buserelin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (kráva)

Kůň

Králík

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot (kráva)

- Mléko. no withdrawal period zero days

- Maso. no withdrawal period zero days

-

Kůň

- Mléko. no withdrawal period zero days

- Maso. no withdrawal period zero days

-

Králík

- Maso. no withdrawal period zero days

-

Prase

- Maso. no withdrawal period zero days

Subkutánní podání:

-

Skot (kráva)

- Mléko. no withdrawal period zero days

- Maso. no withdrawal period zero days

-

Kůň

- Mléko. no withdrawal period zero days

- Maso. no withdrawal period zero days

•

Králík

- Maso. no withdrawal period zero days

•

Prase

- Maso. no withdrawal period zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QH01CA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetpharma Animal Health S.L.

Datum registrace:

14/08/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Mevet S.A.

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

402369.00.00

Datum změny stavu registrace:

3/02/2023

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0212/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Česko Německo Maďarsko Irsko Polsko

Portugalsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.