

FERTIGEST 0.004 mg/ml Injektionslösung

Autorisiert

- Buserelin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection
FERTIGEST 0.004 mg/ml Injektionslösung

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kuh

Pferd

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#)
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

•

Kuh

- Milch. no withdrawal period
zero days

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
zero days

•

Pferd

- Milch. no withdrawal period
zero days

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
zero days

•

Rabbit

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
zero days

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
zero days

subkutane Anwendung:

•

Kuh

- Milch. no withdrawal period
zero days

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
zero days

•

Pferd

- Milch. no withdrawal period zero days

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

•

Rabbit

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH01CA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Available in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

14/08/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Mevet S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402369.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/08/2017

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0212/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Tschechische Republik Deutschland Ungarn
Irland Polen Portugal Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064102>