

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Zugelassen

- Buserelin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Fertigest 0.004 mg/ml solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

Pferd

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

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 tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowenien

Verfügbar in:

Slowenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetpharma Animal Health S.L.

Zulassungsdatum:

21/07/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Mevet S.A.

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

DC/V/0581/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/07/2017

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 [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.