

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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Kroatien

Verfügbar in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

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:

4/08/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Mevet S.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/22-01/472

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/05/2025

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.