

Fertigest 0.004 mg/ml Solution for Injection

Autorizado

- Buserelin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fertigest 0.004 mg/ml Solution for Injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Caballos

Conejos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Vacas

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Caballos

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Conejos

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Vía subcutánea:

-

Vacas

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Caballos

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Conejos

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH01CA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetpharma Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

1/09/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Mevet S.A.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10516/016/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/09/2017

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0212/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia República Checa Alemania Hungría Irlanda Polonia
Portugal Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet