

Wortlaut der für das Behältnis vorgesehenen Angaben

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

FERTIGEST 0,004 mg/ml Injektionslösung
Buserelinacetat

2. WIRKSTOFF(E) NACH ART UND MENGE

Buserelin 0,004 mg
(entspricht 0,0042 mg Buserelinacetat)

3. INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ODER STÜCKZAHL

20 ml

4. ART(EN) DER ANWENDUNG

Intramuskuläre oder subkutane Anwendung.
Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

5. WARTEZEIT

Rinder, Pferde, Schweine und Kaninchen
Essbare Gewebe: Null Tage.

Rinder und Pferde
Milch: Null Tage.

6. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.:

7. VERFALLDATUM

Verwendbar bis
Nach erstmaligem Anbrechen verwendbar bis: ...

8. VERMERK " FÜR TIERE"

Für Tiere.
DE: Verschreibungspflichtig.
AT: Rezept und apothekenpflichtig.

Wortlaut der für die äußere Umhüllung vorgesehenen Angaben

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

FERTIGEST 0,004 mg/ml Injektionslösung
Buserelinacetat

2. WIRKSTOFF(E)

Jeder Milliliter enthält:

Wirkstoff:

Buserelin 0,004 mg
(entspricht 0,0042 mg Buserelinacetat)

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionslösung

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

20 ml
5 x 20 ml

5. ZIELTIERART(EN)

Rind (Kuh), Pferd (Stute), Schwein (Sau und Jungsau) und Kaninchen (weiblich, zur Zucht).

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

7. ART DER ANWENDUNG

Intramuskuläre oder subkutane Anwendung.
Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

8. WARTEZEIT(EN)

Rinder, Pferde, Schweine und Kaninchen
Essbare Gewebe: Null Tage.

Rinder und Pferde
Milch: Null Tage.

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

Bei Labortieren hat sich Buserelin als fetotoxisch erwiesen; deshalb sollten schwangere Frauen das Tierarzneimittel nicht handhaben.

10. VERFALLDATUM

Verwendbar bis

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen des Behältnisses: 28 Tage

Nach dem ersten Öffnen bis ... verbrauchen.

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Nicht über 25°C lagern.

Das Behältnis im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Entsorgung: Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, SOFERN ZUTREFFEND

Für Tiere

DE: Verschreibungspflichtig

AT: Rezept und apothekenpflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

Zulassungsinhaber:

VETPHARMA ANIMAL HEALTH, S.L.

Les Corts, 23

08028 BARCELONA

SPANIEN

Mitvertrieb:

Dopharma Deutschland GmbH

Hansestr. 53, 48165 Münster

16. ZULASSUNGSNUMMER (N)

DE: Zul.-Nr.: 402369.00.00

AT: Zul.-Nr.: 837842

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Ch.-B.: